## (9) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

# 四公開特許公報(A)

昭57—209297

(1) Int. Cl.	3	識別記号	庁内整理番号	-	砂公開	昭和	057年(19	82)12月	22日
C 07 H	19/06		7252-4C					•	
	19/14		7252-4C		発明の	数	14		
	19/20	••	7252-4C		審査請	求	未請求	•	
-	21/02		7252-4C						
:	21/04		7252-4C			:			
C 12 P	19/34	· •	6712—4B		٠.				
C 12 Q	1/00		6543-4B						
// C 12 N	15/00		7235—4B						
C 12 R	1/19			<b>*</b>		•		(全 40	) 頁)

◎変性ヌクレオチドおよび該ヌクレオチドの製造と使用の方法

②特 願 昭57-64611

②出 願 昭57(1982) 4 月16日

優先権主張 Ø1981年 4 月17日 日 米国(US)

@255223

@発 明 者 デイビド・シー・ウオード

アメリカ合衆国06437コネテイ カツト・ギルフオード・ペドラ ーズ・ロード40

の出 願 人 エール・ユニパーシティ

アメリカ合衆国コネテイカット ・ニユー・ヘブン(番地なし)

四代 理 人 弁理士 宇佐見忠男

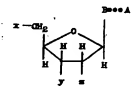
最終頁に続く

明 相 書

1. 発明の名称

変性スタレオチドおよび数スクレオチドの製造と使用の方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 標油式



ととにBは締部分のCL位置に共有的に結合されたブリン、「一デアザブリンまたは ピリミジン部分を表わし、Bがブリンまた は「一デアザブリンの時、鉄結合は設プリ ンまたはデアザブリンのNo-位置に存し、 Bがピリミジンの時、鉄結合はN-位置に 存するものと規定せられ、

▲は本化合物が二重螺旋構造のリポ検験。

デオキシリ が被職複合体、またはDNA-BNA交配物中に取入れられた時、ポリペ ブチドと共に検知され得る錯体を形成する ことの出来る少くとも3個の炭素原子から なる部分を表わし、

点様はBとAとからなる結合または組を表わし、もしBがプリンであれば数結合は数プリンの8一位置に存し、もしBが7ーデーアプリンであれば数結合は数デアザブリンの7一位置に存し、そしてもしBがビリミジンであれば数結合は数ピリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、

о о н., но., но.р.о., но.р.о., он он

0 0 0 ± ch H0 - 1 - 0 - 1 - 0 - 1 - 0 - 1 - 0 - 1 - 0 - 1

を変わす。 を有する化合物。

- 2. 「特許請求の範囲1.」に記載の化合物にお いて、Bはウラシル、シトシン、デアサアデ ニン、またはデアザグアニンである。
- 3. 「特許請求の範囲1.」に記載の化合物にお いて、Aはハブテンである。
- 4. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、Aはりガンドである。
- 5. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、Aはヒオチンである。

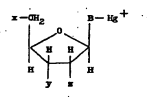
- 6. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、▲はイミノビオチンである。
- 7. 「特許請求の範囲 1.」に配載の化合物にお いて、 A は少くとも 5 個の炭素原子を有する 有機部分である。
- 13. 「特許請求の範囲」」」に記載の化合物にお o -0- からなる組から選ばれるかまたは数組 から選ばれた部分を含む。
- 14. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、xはHO-P-O-,yはHO-、そして Q4. : HHO-である。
- 15. 「特許調求の範囲1.」に記載の化合物にお мс. xHHO-P-O-P-O-, yHHO-, он он そして\*はHO-である。
- 16. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお

- 8. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、▲は非芳香性有機部分である。
- 9. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、点線によって扱わされる化学結合はB **に関連してα一位量に存するオレフィン結合** を含む。
- 10. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、核化学結合は-CH2-NH-部分を含む。
- 11. 「特許請求の範囲 9.」に記載の化合物にお いて、鉄オレフィン結合は -CH=CH-CH2-NH-である。
- 12. 「特許請求の範囲9.」に記載の化合物にお いて、飲オレフィン紹合は -CH=CH-CH2-O-CH2-CH-CH2-NH-である。

- 17. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお いて、\*社HO-P-O-, 7はHO-、そし oн てきは其一である。
- 18. 「特許請求の範囲!」に記載の化合物にお .0 いて、xはHO\_P\_O\_P\_O\_, yはHO\_. он он そしてはは田一である。
- 19. 「特許請求の範囲1.」に記載の化合 にお

- 10. 「特許請求の範囲!」に記載の化合物にお
  O O
  いて、ェはHO-P-O-, yはHO=P-O-,
  OH OH
  そしてまはHO-である。
- 21. 「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物にお
  O
  O
  いて、xはHO-P-O-、yはHO-P-O-、
  OH
  OH
  そしてxはH-である。
- 「特許請求の範囲 14..15..16..17..18..19..
   20.、もしくは 21.」のいづれにも記載の化合物において、Aはピオチンである。
  - 27. (a) 構造式

を有する化合物と水銀塩とを適当な溶媒中で適当な条件下において反応せしめて構造

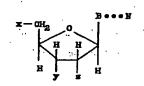


- 23. 「特許請求の範囲 14.,15.,16.,17., [8.19.20. もしくは 21.」のいづれにも記載の化合物において、Aはイミノビオチンである。

である。

26. 「特許請求の範囲 14..15.16.17..18.19. 20..21..22.23.24、もしくは 25.」 のいづれにも記載の化合物において、Bはウラシルである。

おいて行われ、構造式



とこにNは反応性末端官能基もしくは▲で ある。

.を寄する化合物を形成する。 エリア

(c) 較化合物を上記変性メタレオチドとして個取すること、NがAの時またはNが反応性末端蓋の時、数化合物は構造式M-Aを有する化合物、とこにMはNと反応可能な管能基を表わす、と水性存襲中適当な条件下において反応せしめられて上記変性メタレオチドを形成し、それから数変性メタレオチドが個収せられる。

以上の段階からなる。

提进式

ととにBは簡部分ので一位體に共有的に結合されたプリン、アーデアソプリンまたは ビリミジン部分を表わし、Bがプリンまたはアーデアザプリンの時、該結合は該プリンまたはデアザプリンのPで一位置に存し、 Bがピリミジンの時、該結合はNで一位置に存するものと規定せられ、

▲は本化合物が二重螺旋構造のリボ核酸。 デオキシリボ核酸複合体、またはDNA-BNA交配物中に取入れられた時、ポリペプチドと共に検知され得る錯体を形成する ことの出来る少くとも3個の炭素原子からなる部分を表わし、

点鉄はBと△とからなる結合または観を表

範囲である。

- 29. 「特許請求の範囲 2.7.」に記載の方法において、該水級塩は酢酸水銀である。
- 30. 「特許請求の範囲 2 7.」 に記載の方法において、式・・・Nによって表わされる該化学部分は一CH2=CH2-NH2 である。
- 32. 「特許請求の範囲27」に記載の方法において、数水性選集はパッファーを含む。
- 33. 「特許請求の範囲32」に記載の方法にお

特開昭57-209297 (4)

わし、もしBがブリンであれば終結合は該ブリンの8一位置に存し、もしBが了ーデアザブリンであれば該結合は該デアザブリンの7一位置に存し、そしてもしBがビリミジンであれば該結合は該ビリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、そしてエ・アおよび2の各々は

を表わす。

を有する変性ヌクレオチドの製造方法。

28. 「特許請求の範囲 2 7.」 に記載の方法において、該適当な条件は P 旦は約 1 から 1 4 の範囲であり、温度は 5 から 1 0 0 ℃の範囲であり、そして反応時間は約 3 から 2 4 時間の

いて、該バッファーは酢酸ソーダ、酢酸カリウム、クエン酸ソーダ、クエン酸カリウム、クエン酸一燐酸カリウム、トリスアセテート、およびホウ酸一水酸化ソーダからなる。

- 34. 「特許請求の範囲 3 3.」に配載の方法にお いて、該バッファーの漫度は約 2.0 モル以下 である。
  - 35. 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、段階 B における該水性溶媒は更に有機 溶媒を含む。
  - 36. 「特許請求の範囲35」に記載の方法において、該有機溶媒は水混和性である。
  - 37. 「特許請求の範囲35」に記載の方法において、該有機溶媒はエーテル,アルコール,エステル,ケトン、およびアミドからなる。

## 特別昭57-209297 (5)

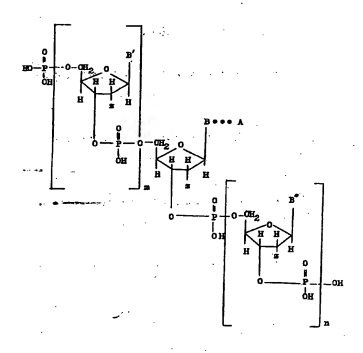
- 38. 「特許請求の範囲37.」に記載の方法において、該有機群様はメタノール・エタノール・ プロパノール・グリセリン・ジオキサン・アセトン・ピリジン、およびジメチルホルムアミドからなる。
- 39. 「特許請求の範囲27.」に記載の方法において、Aはピオチンまたはイノピオチン、そしてMはNーハイドロキシサクシミドエステル、イミデート、アンハイドライド・イソチオシアナート、およびエボキシドからなる。
- 40. 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、MはNーハイドロキシサクシミドエステルである。
- 41. 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、Mはイミデート・アンハイドライド・イソチオシアナート、およびエポキシドからなる。
- 47. 構造式

- 42 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、・・・N はチオール,カルボン酸,エポキシド、およびアミンからなる。
- 44. 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、該式・・・Nによって表わされる該化学部分は

-CH=CH-CH2-O-CH2-CH-CH2-NU-

ヒオチンである。

45. 「特許請求の範囲 2 7.」に記載の方法において、該式・・・Nによって表わされる該化学部分は—CH=CH—CH2—NH—イミノビオチンである。



ととにB , B' 、およびB'' の各々は類部分のC' 一位世に共有的に結合されたブリン , デアザブリン、またはビリミジン部分を扱わし、B , B' 、またはB'' のいづれかがブリン

またはデアザブリンの時、敗結合は鉄ブリンまたはデアザブリンのパー位置に存し、 B,B、またはBのいづれかがピリミジンの時、鉄結合はパー位置に存するものと規 定せられ、

△は本化合物が対をなすりボ核酸またはデオキシリボ核酸分子によって形成される二 重螺旋構造の中に取入れられた時、ポリペ ブチドと共に検知され得る錯体を形成する ととの出一来る少くとも3個の炭素原子から なる部分を表わし、

点線はBとAとからなる化学結合または組を表わし、もしBがブリンであれば数結合は鉄ブリンの8一位置に存し、もしBが7ーデアザブリンであれば数結合は鉄デアザブリンの7一位置に存し、そしてもしBがビリミジンであれば数結合はビリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、
にはH一またはHO一を表わし、
そしてmとnは0から約100,000までの

またはアデニンである。

- 52. 「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物に おいて、▲はリガンドである。
- 53. 「特許請求の範囲 5 2」に記載の化合物に おいて、▲はハブテンである。
- --54. 「特許請求の範囲47」に記載の化合物に おいて、Aはピオチンである。
  - 55. 「特許請求の範囲 4 7.」 に記載の化合物に おいて、▲はイミノビオチンである。
- 56. 「特許請求の範囲 4 7.」 に配敝の化合物において、点線で表わされる化学結合は B に関連して α 一位置に存するオレフィン結合を含また。
- 57. 「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物に

整数を表わす。 を有する化合物。

7-7-

- 48. 生物中に含まれる検験のすべてもしくは唯一の部分と対になる「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物と、それと検出可能な錯体を形成し得るポリペプチドと、からなる例えばパクテリアのようを生物が含んでいる核酸の存在を測定するために有用な診断用具。
- 49. 「特許請求の範囲 4 7.」に配収の化合。 に おいて、m およびn は同時に 0 でない。
- 50. 「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物に おいて、Bはウラシル・シトシン・デアザア デニン、またはデアザグアニンである。
- 51. 「特許請求の範囲47.」に記載の化合物に おいて、BおよびBの各々は相互に異なりそ してウラシル、シトシン、チミン、グアニン、

おいて、化学結合は一CH2-NH- 部分を含む。

- 58. 「特許請求の範囲 5 6.」 に記載の化合物に おいて、該オレフィン結合は ---CH=-CH2-NH-である。

である。

- 60. 「特許請求の範囲 5 6.」 に記載の化合物に

  O

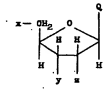
  おいて、該化学結合は 8-, C-O-, およ

  びーO-からなる組から選ばれるかまたは該
  組から選ばれた部分を含む。
- 61. 「特許請求の範囲47.」に記載の化合物に

おいて、△は少くとも5個の炭素原子を含む 有機部分である。

- 62. 「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物に おいて、: はHO—である。
- 「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物に おいて、1 は L ーである。
- 64. 「特許請求の範囲 6 2」もしくは「特許額 求の範囲 6 3」に記載の化合物において、▲ はピオチンである。
- 65. 「特許請求の範囲 6 2」または「特許請求 の範囲 6 3」に記載の化合物において、▲は イミノビオチンである。:
- 66. 「特許請求の範囲 6 2 , 6 3 , 6 4 , もしくは 6 5 」のいづれにも記載の化合物において、該化学結合は一 C H=CH-CH2-NH-

71. 構造式



ここにQはB・・・A , B 、またはB を表わし、そしてx およびy のうちの一つは

よびyのうちのその他のものはHO-を表わす。

を有するスクレオチボトリホスフェイトを核酸の存在下適当な条件下において酵業的に重合せしめて本化合物を形成することからなる「特許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物を製造する方法。

72. 「特許請求の範囲 7 1.」 に記載の方法にお

である。

------

- 67. 「特許請求の範囲 6 2 。 6 3 。 6 4 、 も し くは 6 5 」のいづれにも記載の化合物において、該化学結合は
  - --CH=CH--OH2--O--CH2--CH2--NH--ОН

である。

- 68. 「特許請求の範囲 6 2 . 6 3 . 6 4 . 6 5 . 6 6 . もしくは 6 7.」のいづれにも記載の化合物において、Bはウラシルである。
  - 69. 「特許請求の範囲 4 7.」 に記載の構造が複数個相互に結合した複合体からなる化合物。
  - 70. 「特許請求の範囲 6 9.」に記載の化合物に おいて、該複合体は 2 から約 3 0 までからな る。

いて、上記酵業重合は酸スクレオチドトリホスフェイトをB.coliのDNAポリメラーゼ、パクテリオファージT4DNAポリメラーゼ、ネズミ科動物およびヒト(HoLa)細胞からのDNAポリメラーゼ、ヘルペス単純ウィルスからのDNAポリメラーゼ、E.

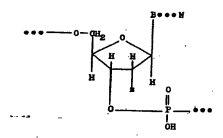
73. 「特許請求の範囲 2 0.」もしくは「特許請求の範囲 2 1.」に記載の変性 ヌクレオテドを 適性な条件下にオリゴもしくはポリヌクレオテドの末端に付加せしめて本化合物を形成するととからなる「 許請求の範囲 4 7.」に記載の化合物の製造方法。

74. 「特許請求の範囲73」に記載の方法において、該酵素的付加は該変性メクレオチドを BNAリガーゼと接触せしめることからなる。

### 75. (a) 標造式

を有する化合物と、水銀塩とを適当な将剤 中で適当な条件下で反応せしめて構造式

を有する水銀化酵導体を形成するとと。
(b) 上記水銀化酵導体と、上記水銀化合物の一田g<sup>+</sup>部分と反応し得そして式・・・Nによって扱わされる化学部分と反応せしめ、上記反応は水性脊縄中で K2Pd Ol4の存在下適当な条件の下で行われ、構造式



・といたがは反応性末端官能基またはAである。

を有する化合物を形成すること。

(0) 「特許請求の範囲 4 7.」の化合物を回収するとと、NがAの時またはNが反応性末端基の時、上記化合物は構造式M-A、ことにMはNと反応し得る官能基を表わす、を有する化合物と、水性溶媒下、適当な条件の下に反応せしめて「特許請求の範囲 4 7.」の上記化合物を形成せしめ、その後それを回収すること、

以上の段階からなる「特許請求の範囲 4 7.」

である。

- 76. 「特許請求の範囲 7 5.」 に記載の方法において、該適当な条件は約 1 から 1 4 の範囲のp H、約 5 から 1 0 0 ℃の範囲の温度、そして約 3 から 2 4 時間の範囲の反応時間からなる。
- 77. 「特許請求の範囲 7 5.」 に記載の方法において、該水級塩は酢酸水銀である。
- 78. 「特許請求の範囲 7 5.」 に記載の方法において、式・・・Nで表わされる上記化学部分は CH = CH CH 2 NH 2 である。

OH=CH-CH2-O-CH2-CH2-NH2

て、上記有機溶媒は水混和性である。

- 85. 「特許請求の範囲 8 3.」に記載の方法において、上記有機溶媒はエーテル。アルコール。エステル、ケトン、およびアミドからなる。
- 86. 「特許請求の範囲 8 5.」に記載の方法において、上記有機溶媒はメタノール・エタノール・プロパノール・グリセリン・ジオキサン・アセトン・ピリジン、およびジメチルホルムアミドからなる。
- 87. 「特許請求の範囲 8 5.」 に記載の方法において、Aはビオチンまたはイミノビオチンからなり、そしてMはNーハイドロキシサクシミドエステル・イミデート・アンハイドライド・イソチオシアナート、およびエポキシドからなる。
- 8& 「特許請求の範囲 7.5.」に記載の方法にお

- 80. 「特許請求の範囲 7.5」に記載の方法において、上記水性存録はパッファーを含む。
- 81. 「特許請求の範囲 8 Q」に記載の方法において、上記パッファーは酢酸ソーダ,酢酸カリウム,クエン酸ソーダ,クエン酸カリウム。 クエン酸ーリン酸カリウム,トリス一酢酸、および佛酸一水酸化ソーダからなる。
- 82. 「特許請求の範囲 8 1.」に記載の方法において、上記パッファーの漢度は約 2.0 モル以下である。
- 83. 「特許請求の範囲75」に記載の方法において、段階(b)においては、該水性溶媒は更に有機溶媒を含む。
- 84. 「特許請求の範囲 8 3.」に記載の方法にお

いて、MはNーハイドロキシサクシミドエステルである。

- 89. 「特許請求の範囲 7.5.」に記載の方法において、Mはイミデート。アンハイドライド・インチオシアナート、およびエポキシドからなる。
  - 90. 千特許請求の範囲 7 5.」 に記載の方法において、・・・ N はチオール・カルボン酸・エポキシド、およびアミンからなる。
- 92. 「特許請求の範囲 7.5.」に記載される方法 において、該式・・・Nによって表わされる 該化学部分は

-C H=CH-CH2-O-CH2-CH-CH2-NH-I ОН

ヒオチンである。

- 93. 「特許請求の範囲 7.5.」 に記載される方法 において、該式・・・Nによって表わされる 該化学部分は — CH = CH — CH 2 — NH — イミノ ビオチンである。
- 94. 「特許師求の範囲 7.5.」に記載される方法 において、該式・・・Nによって扱わされる 該化学部分は

-- C H=- C H2-O-- C H2-- C H-- C H2-N H--| | O H

イミノビオチンである。

- 95. 本化合物を適当な条件下でとれと錯体を形成し得るポリペプチドと接触せしめて上記錯体を形成すること、設ポリペプチドは本化合物と該ポリペプチドとの該錯体が形成される
- 100. 「特許請求の範囲95.」に記載の方法において、該ポリペプチド中に含まれる検出され得る部分は螢光染料。高電子密度試楽、または不解性反応生成物を沈積し得る酵素である。
- 101. 「特許請求の範囲!」に記載の化合物と、 本化合物と錯体を形成し得るポリペプチドか、 らなる錯化合物。
- 102. 「特許開求の範囲 101.」に記載の銷化合物 において、該ポリペプチドは検出され得る部 分を含む。
- 103. 「特許請求の範囲 102」 に配数の錯化合物 において、該検出され得る部分は螢光染料, 高電子密度試楽、または不得性反応生成物を 沈積し得る酵素である。
- 104. 本化合物を適当な条件下でとれと錯体を形成し得るポリペプチドと接触せじめて上記錯

特別昭57-209297 (10)時、検出されるととが出来る部分を含み得る、そして適当な検出手法を用いて該錯体を検出するとと、からなる「特許請求の範囲」」に記載の化合物の検出方法。

- ---

- 96. 「特許請求の範囲 9 5.」 に記載の方法において、上記化合物の部分 A はピオチンおよびイミノピオチンからなる。
- 97. 「特許請求の範囲 9 5.」 に記載の方法において、上記ポリペプチドはアヴィヂン。ストレプトアヴィヂン。および「gGアンチームーイムノグロブリンからなる。
- 98. 「特許請求の範囲 9.5.」に記載の方法において、上記化合物の部分 A はハプテンであり、そして上記ポリペプチドは抗体である。
- 99. 「特許請求の範囲95.」に記載の方法において、上記化合物の部分▲はリガントである。

体を形成するとと、数ポリペプチドは本化合物と数ポリペプチドとの談錯体が形成される時、検出されることが出来る部分を含む、そして適当な検出手法を用いて該錯体を検出するとと、からなる「特許請求の範囲 4.7.」に配載の化合物の検出方法。

- 105. 「特許請求の範囲 104」に記載の方法において、上記化合物の部分 A はピオチンおよびイミノビオチンからなる。
- 106. 「特許請求の範囲 104」に記載の方法において、上記ポリペプチドはアヴィデン。ストレプトアヴィデン、およびIgGアンチームーイムノグロブリンからなる。
- 107. 「特許請求の範囲 104.」に記載の方法において、上配化合物の部分 A はハプテンであり、そして上記ポリペプチドはそれに対する抗体である。

- 108. 「特許爾求の範囲 104.」に記載の方法において、上記化合物の部分 Δ はリガンドである。
- 109. 「特許請求の範囲 104.」に記載の方法において、設ポリペプチド中に含まれる検出され 得る部分は螢光染料。高電子密度試樂、また は不裕性反応生成物を沈積し得る酵素である。
- 110. 「特許請求の範囲 4 7.」 に記載の化合物と、本化合物と錯体を形成し得るポリペプチドからなる錯化合物。
- 111. 「特許湖水の城田 110.」に配載の錯化合物 において、談ボリペプチドは横出され得る部 分を含む。
- 112. 「特許請求の範囲 111.」に記載の錯化合物 において、該換出され得る部分は優光染料。 高電子密度試楽、または不辞性反応生成物を 沈積し得る酵素である。
- 116. 「特許請求の範囲 113」に記載の方法において、上記化合物の部分 A はハプテンであり、そして上記ポリペプチドはそれに対する抗体である。
- 117. 「特許期求の範囲 113」に記載の方法において、上記化合物の部分▲はリガンドである。
- 118: 「特許請求の範囲 113」に記載の方法において、該ボリペプチド中に含まれる検出され得る部分は受光染料・高電子密度試楽、または不容性反応生成物を沈積し得る酵楽である。
  - 119. 「特許額求の適图 1.」または「特許請求の 範囲 4 7.」のいづれにも記載の化合物を含む 二重螺旋構造ポリスクレオチド複合体。
  - 120. 「特許請求の範囲 119」に記載の複合体に おいて、該ポリヌクレオチド螺旋構造はリポ 核酸分子である。

- 114. 「特許朝水の範囲 113」に記載の方法において、上記ポリヌクレオチド複合体の部分 A はピオチンおよびイミノピオチンからなる。
- 115 「特許請求の範囲 113」に記載の方法において、上記ポリペプチドはアヴィデン、ストレプトアヴィデン、およびIgGアンチームーイムノグロブリンからなる。
- 121. 「特許請求の範囲 119.」 に記載の複合体において、核ポリヌクレオチド螺旋構造はデオキシリポ核酸分子である。
  - 122. 「特許請求の範囲 119.」 に記載の複合体と 該複合体と錯体を形成し得るポリペプチドと からなる分子館体。
  - 123. 「特許請求の範囲 122」に記載の分子錯体 において、上記がリベブチドは検出され得る 部分を含む。
- 124. 「特許請求の範囲 123.」に記載の分子錯体 において、該検出され得る部分は螢光染料。 高電子密度試楽、または不溶性反応生成物を 沈積し得る酵素である。
- 125. デオキシリボ核酸またはリボ核酸分子と 「特許額求の範囲 4 7.」に記載の化合物とに 相当するかもしくはそれから誘導されるデオ

キシリボ核酸またはリボ核酸の単一螺旋構造を含む二重螺旋構造の交配ポリヌクレオチド 複合体を形成するとと、および「特許調求の 範囲 113』の方法によって該二重螺旋構造の 交配ポリロクレオチドを検出するとと、から なるデオキシリボ核酸もしくはリボ核酸分子 の存在を測定する方法。

- 126. 「特許請求の範囲 125.」に記載の方法において、該デオキシリポ核酸またはリポ核酸は 生きている生物から誘導される。
- 127. 「特許請求の範囲 125.」に記載の方法において、該生きている生物はバクテリア、商・ウィルス、イーストおよび補乳勤物からなる。
- 128. 被検物から適当な試料を得るとと、病因に 当然に関連するデオキシリボ核酸もしくはリ ボ核酸の核試料中における存在を「特許請求 の範囲 4 7.」に記載の化合物と、適当な条件

製するとと、該ポリヌクレオチドを適当な条件下において該バクテリアから得られたデオキシリポ核酸と接触せしめて二重螺旋構造政交配複合体を形成すること、該衛体を形成すること、該衛体を形成するとと、政治体を形成で発生しめるとと、政治が対策を対し、政治体が形成されるなどは対域があるととが出来るのな合かで在とは政治生物では政治生物では政治生物では政治生物では政治生物では、政治体の存在に対対生物では政治を発現し、政治体の存在に対対生物では政治を発現し、政治体の存在に対対生物でに対する耐性の存在を測定するためのバクテリア試験方法。

131. 「特許請求の範囲 130」に記載の方法において、上記パクテリアはストレプトコッカス。 ピオゲネス、もしくはネイセリス メニンギ チディス、そして上記抗生物質はペニシリンである。 ! 特別昭57-209297 (12)

下において放約因と当然に関連する放デオキシリポ複酸もしくはリボ複酸に相当するかもしくはリボ複酸に相当するかをしくはそれから誘導されるデオキシリポ核酸 しくはリボ核酸の単一螺旋構造とを含むこ 重螺旋構造のポリヌクレオチド複合体を形成 許調求の範囲 113」の方法を用いて放二重螺旋 出すること、からなる被検物中の核酸を含む 約因の存在を静断する方法。

حالانتناه

- 129. 「特許請求の範囲 128.」に記載の方法において、鉄被技物はヒト、または動物であり、 そして鉄病因はパクテリア、ウィルス、および笛を含む。
- 130. 抗生物質に対して耐性を与え、そしてその中に取入れられる「特許請求の適朗 1.」の化合物を含むパクテリアのデオキシリポ核酸遺伝子列と対をなすべきポリスクレオチドを選
- 132. 「特許請求の範囲 130.」に記載の方法において、上記パクテリアはスタフィロコッカスアウンウス・カンディダ アルビカンス・ブシュードモナス アエルギノザ・ストレプトコッカス ビオゲネス、もしくはネイセリアゴノロエアエ、そして上記抗生物質はテトラサイクリンである。
- 133 「特許額求の範囲 130」 に記載の方法において、上記パクテリアはミコパクテリウム テュベルキュロシス、そして上記抗生物質はアミノグリコシドである。
- 134. 遺伝的不調に関連しそしてその中に取入れられる「特許請求の範囲 1.」の化合物を含む被検体のデオキシリポ核酸遺伝子列と対をなすべきポリヌクレオチドを調製すること、該ヌクレオチドを適当な条件下で被検体から得られたデオキシリポ核酸と接触せしめて二重螺旋構造交配 合体を形成すること、該複合

特別昭57-209297 (13)

体を該交配複合体と錯体を形成し得るポリペプチドと接触せしめること、該ポリペプチドは該錯体が形成される時、検出されることが出来る部分を含む、および適当な検出手法を用いて該錯体の存在を検出すること、該錯体の存在または不存在は該遺伝的不調の存在または不存在となって発現される、以上からなる被検体中の遺伝的不調の診断方法。

- 135. βーマイナスサラセミア被検体においては 存在せずそしてその中に取入れられる「特許 請求の範囲!」の化合物を含むデオキシリポ 核酸遺伝子列と対をなすべきポリヌクレオチ ドを翻製すること、該ポリヌクレオチドを選 当な条件下において該被検体から得られたデ オキシリポ核酸と接触せしめて二重螺旋構交 配複合体を形成すること、該複合体を形成 し得るポリペプチドと接触せしめること、該 ポリペプチドは該錯体が形成される時検出さ
- 137. 少くとも一つのウラシル部分が変性ウラシル部分が二重螺旋構造のポリムーポリリ複合体の中へ取入れられる時ポリペプチドと共に検出しつの炭素原子からなる部分をして、分をでは、からなが、からない、およびによって、およびは、およびは、ないのでは、からなるでは、からなるでは、からなるでは、からなるでは、からなるが、カーマン・オチドの検出するとが、からなるでは、からなるでは、からなるが、カーマン・オチド連鎖ポリムを含むポリスクレオチドの検出すると、からなるポリスクレオチド連鎖ポリムを含むポリスクレオチドの検出すると、からなるポリスクレオチドの検出すると、からなるポリスクレオチド連鎖ポリムを含むポリスクレオチドの検出すると

れることが出来る部分を含んでいる、そして 適当な検出手法を用いて該籍体の存在を検出 すること、該籍体の不存在はβーマイナスサ ラセミアの存在を発現する、以上からなると ト被検体におけるサラセミアの検診方法。

------

136. 染色体上に配置される限定された一連の遺伝連鎖に相当する一連の変性ポリヌクレオチドを 調製すること、該ポリヌクレオチドは 「特許需求の範囲1.」に記載の化合物を含む、該ポリヌクレオチドを染色体から得られたデオキシリボ接酸と世しめて交配複合体の各々を設複合体の各々と遺体を形成し得るポリペプチドと接触せしめること、該ポリペプチドは接針体が形成される時検出されることが出来る部分を登む、そして設築色体上の各々の遺伝連鎖の位置を測定すること、からなる染色体の核型決定方法。

を形成する。

139° 一下特許請求の範囲 1.」に記載の化合物において、1はH-1またはHO-そしてすおよび11は反応せしめられて環状部分

を形成する。

140. 「特許請求の範囲138.または139.」に記載 の化合物を結合せしめるに適当な条件下にお

特別昭57-209297 (14)

いて細胞の表面のホルモン被受位量と結合せ しめること、該細胞を分裂せしめて酸化合 が結合されている細胞表面断片を形成するこ と、該細胞表面断片を別々に回収すること、 そしてそれらを識別して該ホルモン接受位置 を識別すること、からなる細胞の表面のホル モン接受位置を識別する方法。

- 141. 「特許請求の範囲 140.」の方法によって選 住 御胞に関連されている異常ホルモン接受位 能を検出することによって悪性細胞を検出す ることからえる腹瘍もしくは系識別の方法。
- 142 腫瘍細胞の診断に役立つポリペプチドの生成に関連するデオキシリポ核酸遺伝子連鎖から合成されるメッセンジャーリポ核酸と対をなしそして「特許請求の範囲 1.」に記載の化合物を含むポリスクレオチドを適当な条件下において該細胞の中へ導入して数ポリスクレオチドを

の検出。監視。位置決め、単離等を行うととを 可能にする有用な指針探査を提供する。今日ま で、放射性物質はもっとも敏感な、そして大く の場合多くの重要な実験もしくは分析試験を激 行するための唯一の手段を提供して来た。しか したがら放射性化合物の使用に関連して重大を る制限と障害がある。第一に、放射性物質を取 扱かう作業者は放射能の危険な水準に曝される 『おそれがあり得るから手の込んだ安全な予防策 が放射性同位元素の調製・利用、そして廃棄処 分の間に維持されていなければならない。第二 に放射性ヌクレオチドには主として適当な保護 手段,生産者一使用者健康監視サービス、そし て廃棄処分計画を提供するに必要な装領や人力 の豊用によるものであるが購入や使用のために 莫大な費用がかかる。第三に放射性物質は農々 非常に不安定であり限られた保存期間を有し、 そしてそのために更に使用費用が増大する。と の不安定性は放射性同位元素それ自身の崩壊に 脳連する破効果による放射線的分解。そして多

**为自然的时间的时间的时间的时间的时间的时间的时间** 

胶デオキシリボ核酸遺伝子連鎖と交配せしめるとと、そして設ポリヌクレオチドが交配したかどうかを測定すること、からなる腫瘍細胞の動脈方法。

- 143. 「特許請求の範囲 142」に記載の方法において、該ポリペプチドはα一胎児蛋白質である。
- 144. 「特許請求の範囲142」に記載の方法において、該ポリペプチドは癌胚抗原である。

#### 3. 発明の詳細な説明

-----

生物医学研究において用いられる多くの手順とDNA再結合手法は水素(3H)。縛(32P)。 炭素(14C)。もしくはヨウ素(125I)の同位元素によって放射能模職されたヌクレオチドもしくはポリヌクレオチド誘導体の使用に大巾にたよっている。このような放射性化合物は単に基だしく少量の存在であっても使用者が核酸

くの放射性同位元素(例えば 32 F および 125 I )はたった数日の半減期しか有しないと 首り事実に帰因するものである。

ハブナンは依体と結合し得るが担体と結合した場合においてのみ免疫性応答を行い得ると質 うととは知られている。この性質は検出および 繊別試験に利用されるととが出来る。

第一でデチンやイミノビオチンはアビデン・卵白からの68.000 ダルトングリコブロティンと強力に相互作用を行うことも知られている。との相互作用は自然にみられる最とも堅固な非共有結合常数(Kdis=10<sup>-15</sup>)の一つを示す。もしアビデンが例えばフルオレセインまたはローダミンのような登光染料、例えばフェリチンを高電子密度試薬、もしくは例えばパーオャンダーゼもしくはアルカリホスファダーゼのような不溶解性反応生成を沈積し得る酵素を含む頃

4年時間257-209297 (15)

ならばピオチン探表子の存在・位置、もしくは 量は証明せられるととが出来るであろう。イミ ノピオチンはピオチンよりも若干弱くアビヂン と結合するけれども、同様な反応がその検出の ために用いられ得る。更に、辞液のp日を減少 させることによってイミノピオチンーアピヂン 相互作用が転換され得ることはある応用におい て顕著な利点を提供する。

ピオチンーアピヂン鏡体の特性と保持力は近年細胞上もしくは細胞の中の特定の蛋白質・リピド、もしくは炭水化物を可視的に位置決めするための方法を開発するために用いられて来ている(B. A. Bayer と M. Wilchek Method of Biochemical Analysis 、 26, 1、1980において検討される)。 B.N.A.の染色体位微はピオチン化した蛋白質、化学的に B.N.A.と架響されたチトクローム C. を交配探査子として用いて電子顕微鏡によって測定されている。交配の場所はアピヂンーピオチン相互作用によって

更化ビリミデンやブリン環に化学部分を付加する方法が知られている。数年前に簡単なそして迅速なアセトキシ水銀化反応が水銀原子の共有的結合をヌクレオチドおよびポリヌクレオチドの両方におけるビリミデン環の5一位置、ブリン環のC-8位置もしくは7一デアザブリン環のC-7位置の中に導入するために開発された。(B. M. K. Dale, D. C. Livingstonおよび D. C. Ward, Proc. Natl. Acad. 8ci. U. 8. A., 70. 2238, 1973; B. M. K. Dale, B. Martin, D. C. Livingstonおよび D. C. Ward, Biochemistry, 14, 2447, 1975.)

有機水銀化合物がパラヂウム触媒の存在下に おいてオレフィン化合物と反応して炭素一炭素 結合を形成することは数年前に知られていた。 (B. F. Heck, J. Am. Chem. Boc., 90, 5518, 1968; B. F. Heck, Ibid., 90, 5526, 1968; B. F. Heck, Ibid., 90, 5531, 1968; B. F. Heck, Ibid., 90, 仲介されるアピヂンーフェリチンもしくはアピ デンーメタクリレート領域の結合を介して可視 化された(J. E. Manning, N.D. Hershey, T. B. Broker, M. Pellegrini, H. K. Mitchell, および N. Davidson, Chromosoma, 53. 107. 1975; J. B. Manning, M. Pellegrini, および N. Davidson, Biochemistry, 61, 1364, 1977; T. B. Broker, L. M. Angerer, P. H. Yen, N. D. Hersey, および N. Davidson, Nucleic Acid Bes., 5, 363, 1978; A Sodja および N. Davidson, Nucleic Acid Bes., 5, 383, 1978.)

ポリヌクレオチド連鎖の検出に対するとのアプローチは高度に反復された連鎖のような特殊 化せられた場合においては試験が成功したけれ ども単一もしくは低い複写数において存在する ポリヌクレオチドの分析に対しては一般的に有 用ではない。

5535、1968;および B. F. Heck, J.Am. Chem. Boo. 91、6707、1969.) Bergstrom と共同研究者(J. L. Buth および D. E. Berstrom, J. Org. Chem., 43、2870、1978;および D. E. Bergstrom および M. K. Ogawa, J. Au. Chem. Boc., 100、8106.
.1978.)および Bigge, 毎(C. F. Bigge, P. Kalaritis, J. B. Deck および M. P. Mertes, J. Am. Chem. Boc., 102、2033、1980.) は最近との反応を C-5 置換ビリミチンスクレオチド化合物の合成に応用しようと企てた。

最後にヌクレオチドを変性するために特定の 抗体が調整されるととが出来、そして数変性ヌ クレオチドの特定な構成を単離しそして特徴づ けるために用いられることが出来るととは知ら れている(T. W. Munns およびM. K. Lissewski, Progress in Nucleic Acid Research および Molecular Biology, 24, 109, 1980.)。 しかしながら、今日までに自

4999457-209297 (16)

然に生ずるヌクレオチドに対して調製される抗体のいかなるものもそれが二重螺旋構造のBNAもしくはDNA複合体中に存在する時、もしくはDNA-BNA交配分子中に存在する時、 とれらヌクレオチド測定子との反応を示さなかった。

本発明によれば構造式

ここにBは糖部分のO'--位置に共有的に結合されたプリン・「ーデアザブリンまたはビリミジン部分を表わし、Bがブリンまたは「ーデアザブリンの時、該結合は該ブリンまたはデアザブリンのP'--位置に存し、Bがビリミジンの時、該結合はN'--位置に存するものと規定せられ、

▲ は本化合物が二重螺旋構造のりが核酸・デオキシリが核酸複合体、または D N A - B N A 交配物中に取入れられた時、ポリペプチドと共に検知され得る錯体を形成することの出来る少くとも 3 個の炭素原子からなる部分を表わし、

点線はBと▲とからなる結合または組を姿わ

れら変性 ヌクレオチドー蛋白質相互作用を用いる方法は放射性同位元素を利用する手順に等しいかそれよりも大きな検出能力を有し、そしてそれらは耐々より迅速にそしてより大きな分解能によって並行されるととが出来る。

し、もしBがブリンであれば数結合は数ブリンの8一位置に存し、もしBが7一デアザブリンであれば数結合は数デアザブリンの7一位置に存し、そしてもしBがビリミジンであれば数結合は数ビリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、そしてェ・アおよび2の各々は

ÓⅡ ÓⅡ を表わす。ン

を有する化合物が提供せられ、酸化合物は生 物医学研究および DN A 再結合手法における探 査子として広く有用である。

との構造の範囲に包含される化合物のうち特 に有用なものは更に次に示す特性の一つもしく はそれ以上を有する:▲は非芳香性である:▲ は少くとも C5である;BとAとからなる化学結 合は一つのαーオレフィン結合を含む;▲はピ オチンもしくはイミノピオチンである;そして Bはピリミヂンもしくは『一デアザブリンであ る。

これら化合物は

(a) 構造式

を有する化合物と水銀塩とを適当な溶媒中で 適当な条件下において反応せしめて構造式

を有する化合物を形成する。

そして

(c) 酸化合物を上記変性 ヌクレオチドとして 倒収すること、NかAの時またはNが反応性 末端基の時、酸化合物は構造式 M - A を有す る化合物、ここに M は N と反応可能な官能基 を表わす、と水性溶験中適当な条件下におい て反応せしめられて上記変性 ヌクレオチドが 回収 せられる。

以上の段階を含む工程によって調製せられる であろう。

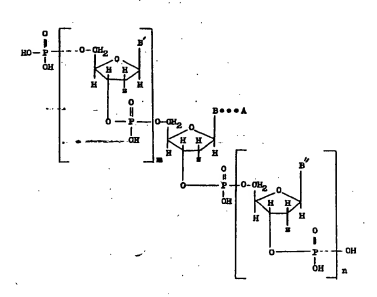
本発明はまた構造式

を有する水銀化合物を形成すること。
(b) 上記水銀化合物を飲水銀化合物の
一田g<sup>+</sup>部分と反応し得、そして式・・・Nによって表わされる化学部分と反応せしめること、上記反応は水性溶媒中で、そして
K2PdC14の存在下に、適当な条件下におい

H H H H H

て行われ、構造式

ととにNは反応性末端官能基もしくは▲である。



ととにB,B、およびBの各々は糖部分の O'-位置に共有的に結合されたブリン・デア ザブリン、またはピリミジン部分を表わし、 B,B、またはBのいづれかがブリンまたは

特開昭57-2092**97 (18)** を有する化合物を提供するものである。

デアザブリンの時、較結合は該ブリンまたはデアザブリンの NP-位置に存し、B,B、またはB"のいづれかがピリミジンの時、較結合はN-位置に存するものと規定せられ、
Aは本化合 が対をなすりず核酸またはデオキシリボ核酸分子によって形成される二重螺旋構造の中に取入れられた時、ポリペブチドと共に検知され得る錯体を形成することの出来る少くとも3個の炭素原子からなる部分を表わし、

点線はBとAとからなる化学結合または組を表わし、もしBがプリンであれば数結合は数プリンの8一位置に存し、もしBが7ーデアザブリンであれば数結合は改デアザブリンの7一位置に存し、そしてもしBがピリミジンであれば数結合はピリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、

まはH一またはH○一を表わし、
そしてmとnは0から約100,000までの整数を表わす。

いくらかの用途は例えばパクテリアやウィルスのような核酸を含む病因の検出と識別、抗生物質耐性に対するパクテリアのスクリーニング、例えばサラセミアや鎌状細胞貧血症のような遺伝的不調の診断、染色体核型分類、そして腫瘍細胞の識別を含む。

本発明を以下に詳細に説明する。

自然に発生したヌクレオチドの放射性標識付けされた形状に置き代わるものとして変性ヌクレオチドが一般的に適するためにはいくらかの本質的な規準が満足されなければならない。第一に、該変性化合物は独特な、即当連して正常には見出されない機換基もしくは探査子とには投資をしては投資を設定しては生物学的は大ければならない。第二に、該探査と特別に反応して鋭敏なければならない。第二に、多くの実際の応用が、該相似物が酵素的に代謝され、例えば該相似性が核酸ポリメラー

とれら化合物は本発明の変性ヌクレオチドを含むヌクレオチドの混合物の酵素的重合によって調製されることが出来る。それに代えてオリゴーもしくはポリヌクレオチド中に存在するヌクレオチドは化学的方法を用いて変性されるであろう。

本発明の実施によって変性されるヌクレオチドそしてその中に該変性ヌクレオチドが取入れられているオリゴーおよびポリヌクレオチドは生物医学研究。臨床診断、そしてDNA再結合手法における探査子として用いられるであろう。とれらの種々の有用性はポリペプチドの中に本来的に存在する性質によるか、あるいはポリペプチドに結合されるかもしくはそれと相互作用を行う検出可能な部分によって順番に検出されるとの出来る安定な錯体をポリペプチドと共に形成する該分子の能力に基づくものである。

ゼに対する基質としての役目をすべきととを要求しているので酸相似物は一般的に研究されている核酸酵素に対する比較的効果的な基質でなければならない。との目的のために、探査子部分は立体的位置に関して、あるいは逆に、

塩基の正常なワトンンークリック水素結合能力 を妨害する環位催化配置されてはたらない。さ もなければ設置操体はポリメラーゼ基質として 不活性な化合物を得るであろう。形状変化は通 常ヌクレオチド誘導体をポリメラーゼ基質とし て受容することが出来ないようにするので正常 な "アンチ" ヌクレオシド形状を変更するよう な環位置の置換はまた避けられなければならな

第四に、該検出システムは核酸交配方法学と 矛盾しないために一重螺旋構造および二重螺旋 構造の両方のポリヌクレオチドの中に取入れら れる架査子置換体と相互作用を行う能力を有す べきである。この基準を満足せしめるには、そ れが抗体、その他の検出蛋白質、もしくは化学 試薬と容易に相互作用を行うことが出来るよう に化学結合もしくは 「結合手"を介して該探査 子部分がブリンもしくはピリミデンと結合され ているととが望ましい。

第五に、探査子置換体の少数を含んでいるポリヌクレオチドの物理的および生化学的性質は放射性交配探査子を用いる最近の手順が広範囲にわたって変性される必要がないがために大巾に変更されるべきではない。 この規単は該探査子が酵素的に導入されるかまたは直接化学的手段で導入されるかのいづれの場合においても満足せしめられればならない。

最後に、核探査子が付加される結合は正常な ヌタレオチドおよびポリヌクレオチドが日常支 配されているすべての実験的条件、例えば高温 における長期の交配時間、フェノールおよび有 機溶剤抽出。電気泳動等に耐えるべきである。

来る少くとも3個の炭素原子からなる部分を 表わし、

点線はBとAとからなる結合または組を表わし、もしBがプリンであれば該結合は該プリンの8一位置に存し、もしBが「一デアザブリンであれば該結合は該デアザブリンの「一位置に存し、そしてもしBがビリミジンであれば該結合は該ビリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、

そしてエ、タおよびこの各々は

ÒЯ

ÓН

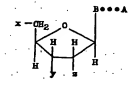
を表わす。

を有する化合物である。

これら化合物は生物医学研究および DNA再

これら規 のすべてはことに記述される変性 ヌクレオチドによって満足せしめられる。

**政変性ヌクレオチドとは構造式** 



ここにBは簡部分のCI→位置に共有的に結合されたブリン・「一デアザブリンまたはビリミジン部分を表わし、Bがブリンまたは「一デアザブリンの時、該結合は該ブリンまたはデアザブリンのNP→位置に存し、Bがビリミジンの時、該結合はNI→位置に存するものと規定せられ、

▲は本化合物が二重螺旋構造のリポ核酸、デオキシリポ核酸複合体、または DNA-BN ▲交配物中に取入れられた時、ポリペプチド と共に検知され得る錯体を形成するととの出

結合手法における禁査子として広く有用である。

この構造式の範囲に包含されるすべての化合物は主として本発明の実施によって調製されそして使用されるであろうけれども、該化合物のいくらかのものより容易に調製されもしくは/そして使用され、そしてそれ故に目下の所より望ましいものである。

かくしてブリン・ビリミヂン、および 7 ーデアザブリンは主として有用なものであるけれども、ビリミジン、および 7 ーデアザブリンはブリン 8 一位置置換体が数複酸をポリメラーゼ基質として無効にするから温ましいものである。かくして変性ブリンはある点では有用であるけれどもビリミヂンおよび 7 ーデアザブリンは夫々5 ーもしまデンおよび 7 一位置に当然置換されてはたらない。 結果として、チミン、5 ーメチルシトシン、およ

び5 一ハイドロキシメチルシトシンのようたい くらかの塩基は有用でない。目下の所有用な塩 基はシトシン・ウラシル・デアザアデニン、お よびデアザグアニンである。

Aは少くとも三個の炭素原子を有し、そして 変性ヌクレオチドがデオキシリボ核酸かりボ核 酸かのいづれかに取入れられた時ポリヌクレオ チドと検出可能な錯体を形成し得るいかなる部 分にも相当する。

ムはそれ故に適当な機体に付加した時単に免 皮原的であるが、しかし適当な抗体と相互作用 を行って簡体を形成し得るハブテンを含むこれ ら性質を有しているいかなるリガンドにも相当 するであろう。有用であるこれら部分の例は次 の通りである。

構造の中に介入せんとする傾向があるので、部 分▲は非芳香性であることが窒ましい。またよ り小さい部分はポリペプチドとの分子相互作用 が充分でないから、充分な相互作用が起って安 定た錯体を形成せしめるためには▲は少くとも C5であることが選ましい。 ピチンとイミノビオ チンはこれら嗟準の両方を満足する。しかしな がら、化学結合はBに関連してα一位量にオレ フィン結合を含むことが一般的に望ましい。こ のようなαーオレフィン結合の存在は塩基が良 く知られている二重螺旋形状において他のもの と対をなす時、部分△が該塩基から離れた所に 維持する役目を果す。これはポリペプチドとの 相互作用をより容易に行わしめ、それによって 錯体の形成を促進せしめる。更に大きな回転自 由度を有する一重結合は必ずしも螺旋から該部 分を充分離れた所に維持してポリペプチドによ る認識およびポリペプチドとの錯体の形成を行 わしめるわけではない。

とれら望ましい▲部分としてはピオテン、およびイミノピオチンがある。

更に芳香性部分は塩基と対になっている螺旋

化学結合の額が第一級アミンから誘導され、
そして一CH2-NH- 構造を有することは、このような化学結合が良く知られたアミン変性反応のいかなるものも利用して容易に形成されるからさらにより選ましいことである。アリルアミンおよびアリルー(3ーアミノー2ーハイドロキシー1ープロビル)エーテル基から誘導される望ましい化学結合の例は夫々式ーCH=CH2-NH-およびーCH=CH-CH2-NH-

ÓΗ

を有する。

これらの結合は選ましいものではあるけれども、特に例えばチオール、カルボン酸、およびエポキシド官能基のような他の変性可能な官能基を有するオレフィン結合手を含むその他のものも使用されるととが出来る。

該結合鎖は 別な位置。即ちピリミヂンの5

一位世、ブリンの8一位世、もしくはデアザブリンの7一位間に結合する。前に述べたように、ブリンの8一位間の微換はことに検討されるすべての方法において有用な変性 ヌクレオチドを形成しない。ブリンの7一位置は蜜素原子で占められているが、結合鎖が結びつく点になり得るであろう。しかしながら今日用いられそしてことに検討される化学的間換方法はこの目的には適していない。

記号ェ,y、およびェは精部分 5′. 3′,および 2′位置に結びついている茶を表わす。これらは

のうちのいづれかである。

-CH=CH-CH2-NH- 6 L < H
-CH=CH-CH2-O-CH2-CH-OH2-NHОН

そしてBがウラシルもしくはシトシンであると のタイプの変性ヌクレオチドを含む。

結合鎖手および探査子部分を塩基上へ導入するために採用せられる一般的合成方法は上記に 検討せられる(J. L. ButhおよびD. E. Bergstrom, J. Org. Chem., 43. 2870, 1978; D. E. Bergstrom および M. K. Ogawa, J. Amer. Chem. Soc. 100, 8106, 1978; および C. F. Bigge, P. Kalaritis, J. B. Deck および M. P. Mertes, J. Amer. Chem. Soc. 102, 2033, 1980. をみよ)

しかしながら、ことに用いられるオレフィン 関換体は以前には用いられたことがない。探査 子部分▲の結びつきを容易にするために、例え ばアリルアミン [▲ ▲] 、もしくはアリルー (3ーアミノー2ーハイドロキシー1ープロビ

考えられ得るととではあるけれども、エ・ア、 およびェのナベてが同時に同一のものであると とはありそうにない。よりありそうなととは少 くともェッテ、およびェのうち一つがモノー・ ジー、もしくはトリーホスフェイトのいづれか のホスフェイト含有基であり、そして少くとも 一つがHO-もしくは且一であることである。 容易に評価されるように、殺もありそうなェの 正体は夫々リポヌクレオチドもしくはデオキシ リポヌクレオチドを示しているHO一もしくは Hーである。かようなヌクレオチドの例は 5'ー リポヌクレオシドモノホスフェイト・ダーリポ ヌクレオシドジホスフェイト , ダーリポヌクレ オシドトリホスフェイト。5′ーデオキシリポヌ クレオシドモノフェイト・ゲーデオキシリポヌ クレオシドジホスフェイト・5 ―デオキシリボ ヌクレオシドトリホスフェイト , ぎP―リポヌ クレオシド3P、およびSPーデオキシリポス クレオシド3Pを含む、より特殊な例はAがピ オチンもしくはイミノビオチン、化学結合鎖が

ル)エーテル [NAGB] のようた第一級アミン官能基を有するオレフィンを用いることが特に望ましいことが見出され、そして酸オレフィンは例えば

NHB-エステル(N---イドロキシサクシミド)

イソチオシアナート

のような機準的なアミン変性反応によって探査 子を結びつけるととを可能にする。

調製の容易さのために、NII8-エステルを 標在子の付加のために用いることが望ましいこ とが見出されている。しかしながら、例えばチ オール,カルボン酸,エポキシドのような他の 変性可能な官能基を有するオレフィン結合鎖手 もまた用いられることが出来る。更にまた、結 合鎖手と探査子の両方共が算ましいと思われる ならば単一段階において付加されることが出来 る。

し、もしBがプリンであれば該結合はプリンの8一位世に存し、もしBが7一デアザプリンであれば該結合は該デアザプリンの7一位世に存し、そしてもしBがピリミジンであれば該結合は該ピリミジンの5一位世に存するものと規定せられ、

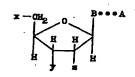
そしてェッタ、および\*の各々は

を安わす。

を有する変性ヌクレオチドは

(a) **福浩式** 

特に構造式

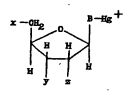


とこにBは簡部分のCI--位置に共有的に結合されたプリン・7ーデアザブリンまたはビリミジン部分を表わし、Bがプリンまたは 7ーデアザブリンの時、該結合は該プリンまたはデアザブリンの NP--位置に存し、Bがビリミジンの時、該結合はN--位置に存するものと規定せられ、

点級はBと▲とからなる結合または組を変わ



・ を有する化合物と水級塩とを適当な帯媒中で 適当な条件下において反応せしめて構造式



を有する水銀化合物を形成するとと。

(b) 上記水銀化合物を軟水銀化合物の一日g<sup>+</sup> 部分と反応し得、そして式・・・Nによって表わされる化学部分と反応せしめること、上記反応は水性溶媒中で、そしてK2PdCl4の存在下に、適当な条件下において行われ、構造式

とこにNは反応性宋端官能基もしくは▲である。

を有する化合物を形成する。

そして

(c) 該化合物を上配変性 メクレオチドとして 回収すること、Nが A の時またはNが反応性 末端基の時、 該化合物は構造式 M - A を有す る化合物、 ここに M は N と 反応 可能 左 官能 基 を 表わす、 と 水性 凝 株 中 適当 な 条 件 下 に お い て 反応 せ し め ら れ で 上配変性 ヌクレオチド を 形成 し、 それから 該変性 ヌクレオチド が 回収 せ られる。

以上の段階によって調製されることが出来る。

酸反応はpHIと同程度に低い水素イオン濃 度で、もしくは p II 1 4 と同程度に高い水紫イ オン濃度で行われるととが出来るけれども、約 4から8までの範囲において行うことが望まし い。とのととはこの範囲以外のpHにおいては 加水分解される例えばヌクレオシドポリホスフ ュイト。ポリヌクレオチド、およびヌクレオチ ド補酵素のような不安定な化合物を取扱かり場 合には特に真実である。同様に根職付けされた 有機基質の分解の可能性を防止するために約 20℃から30℃の範囲の温度で行うととが望 ましい。しかしながら、該反応は約5℃から 100℃の温度で行われ得る。化学反応におい ては通常のことであるが、より高温は反応速度 を促進し、そしてより低温はそれを遅くする。 かくして5°Cから100°Cまでの温度範囲にお いて、最適反応時間は約10分から98時間迄 変化するであろう。盤ましい温度範囲において は、反応時間は通常3から24時間迄変化する。

p日を所留の範囲に維持するための望ましい

以下に実例案を示す。

手順はパッファーを用いるととによる。値々なパッファーが用いられ得る。これらは例えば、 酢酸ソーダもしくはカリウム・クェン酸ソーダ もしくはカリウム・クェン酸カリウム・トリス 酢酸・そしてホウ酸・水酸化ソーダパッファー を含む。使用時のパッファーの濃度は約20 モ ルまでの広い範囲にわたって変化し得る。

・ 求礟化反応およびパラジウム触媒を用いる付加反応の特別な利点はこれらが水中で行われ得るととであるが、有機溶媒の少量が溶解性補助として有用に含まれることが出来る。 通常選択される有機溶媒は水と混和性を有するものである。 これらは倒えばメタノール・エタノール・ブロパノール・グリセリン・ジオキサン・アモトン・ピリヂン、およびジメチルホルムアミドのようなエーテル・アルコール・エステル・ケトン・アミド等から選ばれるであろう。 しかしたがら、例えばメタノールのようなアルコールの存在は層々オレフィン二重結合に対するアル

コキシ付加の原因となるので、溶解性補助として用いられる有機溶解は注意深く選択されなければならない。アルコキシ戦換基のαーまたは βー外環炭素原子に対する導入は緩々酵素基質 として利用されて非常に効果の少ない化合物の 生成の原因となる。

植々の水銀塩が利用されるけれども、現在望ましい塩は酢酸水銀である。また、前に示されたように、該化合物は先づ結合鎖手を付加し、そしてそれから部分 A を付加することによってか、もしくは既に部分 A が結びついている結合鎖を付加することによって調製される。かくして式・・・N で表わされる化学部分は所望の化合物の形成を最終的にもたらすものであればいかなるものでもよい。

例としては

-CH=CH-CH2-NH2.

オチド誘導体に直接結びつけられているピオチ ン探査子を有することは遂行され得る実験原案 においても、分析のために利用され得る検出方 法(顕微鏡的および非顕微鏡的)においても可 成り広範囲にわたる可能性を提供する。例えば ピオチンヌクレオチドは細胞によって、もしく は租細胞抽出物による合成過程中に存するポリ ヌクレオチドの中に導びかれることが出来、か 「くして発生期(成長期)のポリヌクレオチド鎖 を検出および/または単雕することを可能なら しめる。とのようを手順はいかなる直接化学的 変性方法によってもするととが不可能である。 更に、酵客は例えばピオチンのような探査子を ポリヌクレオチド中の高度に選択性のある。ま たは位置特性のある配置の中へ導入するための 試薬として用いられることが出来る。 同様な採 在子変性生成物の化学的合成はどうみても遅成 するととが甚だ困難であろう。

ピオチンもしくはイミノピオチンを含むRク

特開昭57-209297 **(24)** —СН=СН—СН2—О—СН2—СН—СН2—N Н2.

-СH=CH-CH2-O-CH2-CH2-NH2 | ОН

-CH=CH2-CH2-NH-biotin . % LU -CH=CH2-CH2-O-CH2-CH-CH2-NH-4

ミノピオチン。 を含む。

これらの反応において用いられる反応物の量は広く変化する。しかしながら水銀化されていない化合物・水銀化された化合物、およびパラデウム合有化合物の量は一般的に略化学量論的であるが、一方水銀塩および化合物・・・Nは過剰モル、例えば夫々の水銀化されている化合物もしくは水銀化されていない化合物のモルに対してN・・・Nもしくは水銀塩の5~20モル存在せられる。実際には、量は反応条件や反応物の詳細な性質の変化によって変化する。

酵業基質として機能することが出来るヌクレ

クレオチドの合成は以下に記述される実施例に おいて詳しく述べられるようにして達成される。 C — 5 炭素原子に結びついているとれら探査子 のいづれかを含むピリミヂンヌクレオシドは原 始枝もしくは真生核の両方に起因する精製され た核酸ポリメラーゼの値々なものに対して侵れ た基質として役立つ。これらは B. Coliの DN A ポリメラーゼー、パクテリオファージエ4D NARリメラーセ、ネツミ(A-9)およびヒ ト(HeLa )細胞からのDNAポリメラーゼα およびβ、そしてヘルペス単純ウィルスのDN . ▲ポリメラーゼを含む。確認データは Bigby等 のニック転換条件 ( P. W. J. Rigby, M. Dieckmann, C. Bliodes & IT P. Berg. J. Mol Biol. 113. 237. 1977.) もしくは Bourguignon 等によって述べられている間笈 充填反応 ( G. J. Bourguignon, P. J. TattersallおよびD. C. Ward, J. Virol. 20, 290, 1976.) のいづれかを用いることに より、B. coli DNA ポリメラーゼについて得

られた。Bio-dUTP またはMiller 等の方法 (M. R. Miller, J. C. Castellot, Jr. 38 LTA. B. Pardee, Exp. Cell Res. 120. 421. 1979.)によるリソレチンを用いた処理に よって遺過されたOHO細胞においても、そし てヘルペス単純ウィルズ感染BIEに細胞から調 製された核複製システムにおいてもポリメラー ゼ基質として機能することが見出されている。 ビオチン化リポヌクレオシドトリホスフェイト はE. coli、およびパクテリオファージT7の BNAポリメラーセに対する基質として機能す るととが見出されたけれども、とれらのデオキ シリポヌクレオチドトリホスフェイト相当物と 同様な利用効率はない。事実、それらは実験せ られる真生核 RN Aポリメラーゼ (LiteLa網胞 RNAポリメラーゼI、子牛胸腺はNAポリメラー ゼー、およびマウス細胞RNAポリメラーゼー)に よって多少なりとも不完全に取入れられる。との基 質機能の限定された範囲はいくらかの生体的もしく は試験管的な転写研究において有用性を限定するの

であるが、ピオチン機能付けされたBNA探査子はDNA鋳型からB. coliもしくはTTBNAがリメラーゼを用いて、もしくは例えばピオチン化ーPCPのような化合物と共にBNAリガーゼを用いる末端模様付け方法によって酵菜的に調製され得る。UTPのAAーおよびNAGB誘導体はしかしながら上記の真正核BNAポリメラーゼに対する基質である。これら類似物に対する抗体の有効性によれば、免疫学的もしくは親和力方法による発生期転写の単離は実行可能である。

ピオチンもしくはイミノピオチン最換体を含むヌクレオチドの酵素的重合はこれらの探査子のいづれもが放射性模様付けられてはいないので直接に監視されない。しかしながら実験的証拠の二つの系列は明らかにピオチン化メクレオチドが取入れられたことを示している。第一はピオチンヌクレオチドの存在において合成されるポリヌクレオチドはアピヂンもしくはストレ

プトアビデン親和性カラムでクロマトグラフし た時、選択的に保持されているととである。 (第1および1表)。例えば <sup>32</sup> P-d AMPでニ ッタ転換された正常DNAはQ5MNaClの派 加において定量的に流出するのに、ピオチン化 DNAもしくはイミノビオチン化DNAの膨大 な量が高濃度塩。尿素。グアニヂン- HCl。 ホルムアミド、もしくは50 mM NaOH による 長時間の洗滌の後ですらもレジンに結合して殘 っている。とれら洗滌条件によって流出される 放射性機識の少フラクションは二度目にレジン に対して適用された時には保持されず、放射性 がピオチン競換の行われていない DNA断片と 結合されていることを暗示する。証例の第二の 系列は精製アンチーピオチンIg(I、次いでホ ルマリン固定されたスタフィロコッカス アウ レウスによって処理された時、ピオチン麒麟付 けされたポリヌクレオチドのみが免疫沈峻され ることである(溶量表)。 ビオチンの値めて少 **妣がこの方法によって検知されることはこれら** 

表中のデータから明らかである。これら結果はまたもし抗体結合もしくはアピデン観和力方法が交配手法を用いる探査子検出において有用であればピオチン分子はアピデン・ストレプトアピデン、もしくは固有の抗体によって認められることが出来る一方、DNAはいまだその本来の、二重螺旋構造形能、即ち絶対的に本質的な条件下にある。

### アピチン―セファロ―ズ上のピオチン 化 DNA の選択的保持性

流出物	レンジ上に保持されている DNA %		
負荷─ 3×10 <sup>5</sup> cμm	(1%)	I-LNA	
10 mM FJA 75 0.2 M NaCl	100	100 %	
(1) 0.5 M NaCl	100	0.1	
(2) 1.0 M NaCl	997	<0.01	
(3) 8 M 尿 業	100	<0.01	
(4) 6 Mayaty-HCl	9 5.2	< 0.0 1	
(5) 99 % HALTATEF	9 4.7	<b>&lt;0.01</b>	
(6) 2 mM 2142	9 7.6	<0.01	
(7) 50 mil NaUH	8 9.5	<0.01	
	•		

### ストレプトアビデンーセロファローズ上の イミノビオンーdUTPおよびイミノビオテン 化DNAの例和クロマトグラフ

<b>施                                    </b>	8Aーセファローズ上に 保持される%			
負 <del>荷 -</del>  (0m <b>M</b> (+1) <del>2 - [K</del> ()]_ <b>83</b>	T-DNA	H-IB -dutp	I B DNA	
50mM NaOi	0.8	100	99.7	
(1) Q1 M NaCl	<0.1	100	99.7	
(2) 1.0 M NaCl	⟨001	100	994	
(3) 8 M 泉 索	(001	975	985	
(4) 6 M <i>介</i> 字子/HC1	<001	970	970	
(5) 50 mM NH4 前級 pH 4.0	<b>(001</b>	<0.01	965	
(6) 50 mM NH4 新設 pH 4.0	1 00>	100>	<b>(001</b> )	
0 -M	•	•••		

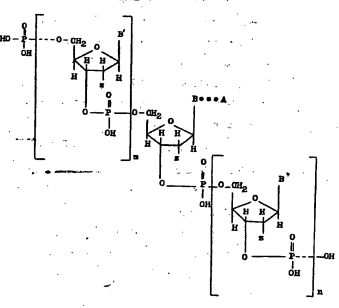
#### 第二者

## アンチーピナチンLgGおよびスタブ アッシス KLるBIU-DNA の選択的免疫沈毅

DN <b>∆</b> *	抗体	免疫沈 <b>岭</b> 中 必CPM	上飛液中 のCPM
T-DNA	· <del>_</del>	70	4867
TDNA	抗一·4才 IgG	. 87	5197
T-DNA	非免疫 IgG	·55	5107
MA-DNA	· <u>-</u>	53	3886
ANG KPY	抗一ノソオ IgG	3347	736
ANG-4P	非免疫 IgG	60	3900

\* N. T. pBR-322 LNA, <sup>32</sup>P-領畿 1% ピオチン 置換体 相対活性 2×10<sup>7</sup> cpm/μg ピオン検出 0,001-0,01 ピコモル

## かくして構造式



ここにB , B'、およびB''の各々は舞部分のC''一位體に共有的に結合されたプリン,デアザブリン、またはビリミジン部分を表わし、

B , B'、または B''のいづれかがブリンまたは デアザブリンの時、該結合は該プリンまたは デアザブリンの  $N^9$  - 位置に存し、B , B'、または B''のいづれかがピリミジンの時、該結合は  $N^1$  - 位置に存するものと規定せられ、

▲は本化合物が対をなすりが核酸またはデオ キシリが核酸分子によって形成される二重螺 複構造の中に取入れられた時、ポリペプチド と共に検知され得る錯体を形成することの出 来ることも3個の炭素原子からなる部分を表 わし、

点線はBとAとからなる化学結合または組を表わし、もしBがプリンであれば該結合は該プリンの8一位置に存し、もしBがアーデアザプリンであれば該結合は該デアザプリンのアー位置に存し、そしてもしBがピリミジンであれば該結合はピリミジンの5一位置に存するものと規定せられ、

ェは日一または日〇一を変わし、 そしてmとnは0から約100,000までの整

ポリc, ポリu, ポリェ( A - U ) およびホリ d(A - U ) のようなポリヌクレオチドをも包 合することを留慮すべきである。

数構造は例えば2から30の変性ヌクレオチドからなるポリゴマーもしくはポリマー中に存在する一つ以上の変性ヌクレオチドを含むこともまた理解されるべきである。この配慮における重大な因子は変性の数があまり大ではないのでポリヌクレオチドは意図された用途には効果がないととである。

最後に変性オリゴーおよびポリヌクレオチド は合同して末端基が相溶性もしくは反応性を与 えられる限りにおいて同一構造を有するより投 い実体を形成し得ることは理解せられるべきで ある。

とれら化合物は適当な条件下で合成を指揮する核酸衡型の存在下において適当な核酸・特に

数を表わす。

を有する新規な化合物を調製することが可能である。

勿論、その場合には酸化合物は単に前述した ように変性ヌクレオチドになるから、一般的に はmおよびnは同時に0ではないととは容易に 理解せられるべきととである。一般的にB'およ びBでは同じオリゴーもしくはポリヌクレオチド の中にあって変化し、夫々カラシル、シドシン。 チミン・グアニン、アデニン等となる。また一 般的に、終変化はよく知られている遺伝コード によるペプチド合成に対するコードを行りヌグ レオチドの盤列された連鎖に一致するだろう。 しかしながら、示される数据造はまたもし本祭 明によって核酸が変性されることのみであれば、 子牛助願UNA、B. coliもしくはイーストの BNA、バクテリオファージBNAおよびDN A(B17, fd)。動物ウィルス(8V40 DNA)、染色体DNA等のみならず、例えば

ヌタレオチドトリホスフェイトの酵素的置合によって造られ得る。このような条件は用いられる酵素、存在するヌクレオチドの量、そしてその他の変数によって広く変化する。酵素の突倒は B. coliの DN Aポリメラーゼ、ネズミおよびもト(Hela) 細胞からの DN Aポリメラーゼをおよびβ、ヘルペス単純ウィルスからの DN Aポリメラーゼ。E. coliの RN Aポリメラーゼ、パクテリオファージ T 7 の BN Aポリメラーゼ、Hela 細胞 BN Aポリメラーゼ I、およびマウス 細胞 BN Aポリメラーゼ I を含むものである。

また該化合物はオリゴーもしくはポリヌクレオチドを末端付加して付加が 5 もしくは 3 位置 に行われるかどりかによってmもしくは n が 0 である化合物を形成することによって調製せら れることが出来る。更に塩基がピオチン化され

4年開昭57-209297 (28)

ている例えばpCpもしくはpUpのような化合物は酵素BNAリガーゼを用いて目下の分子に付加され得る。

変性オリゴーおよびポリヌクレオチドはまた 前配した個々のヌクレオチドの変性のための方 法を目下のオリゴーもしくはポリヌクレオチド の化学的変性によっても調製され得る。

本発明の極々な変性スクレオチド・オリゴヌクレオチド、およびポリヌクレオチドはもし設ポリペプチドが一つの錯体もしくは複数個の錯体が形成される時に一般的に通常の検出手法によって検出され得る一個もしくはそれ以上の部分を含んでいるとすれば適当な条件下で該化合物をそれらと錯体を形成し得るポリペプチドと接触させて錯体を形成させることによって検出されるであろう。

ピオチン型線査子に対する一つのポリペプチ

J. Cell. Biol., 73, 783, 1977; E. A. Bayer およびM. Wilchek, Methods of Biochemical Analysis 26, 1, 1980.) アビデンは 1 0.5 の p I を有する塩基性蛋白質であるから、そのヒストン機特性またはその炭水化物部分はこれら観察される非特定相互作用に対して最とも責任がありそうである。

ビオチン含有ヌクレオチドおよびその誘導体に対する選ましい探査子は土壌菌、ストレプトミセス、アビデニによって合成されたアビデン 様蛋白であるストレプトアビデンである。その調製と精製は Hoffman 等、 Proc. Natl. Aoad. 8ci., 77, 4666(1980)に記載されている。ストレプトアビデンはより低いpI(5.0)を有し、グリコシル化されておらず、そしてアビデンよりもDNAに対するより非常に低い非特定結合性を示し、そしてそれ故に核酸検出方法論を含む応用において潜在的な利点を提供する。

ド検出子はアピデンである。アピデンーピオチン相互作用は自然にみられる最とも強固な非共有結合定数(Kdis=10<sup>=15</sup>)の一つを示す。もしアピデンが例えば登光染料(フルオロセイン・ローダミン)、高電子密度試薬(フェリチン・ヘモシアニン。金コロイド)もしくは不溶性反応生成物を沈積し得る酵素のような潜在的に明瞭な指示分子と結合されたならばピオチン探査子の位置的および/または量的存在は設定せられるであるう。

アビデンは不率にも核酸もしくはクロマチン 物質と連絡せられて用いられる時、ピオチンー 指示蛋白質としては余り望ましくなくなる一つ の性質を有している。アビデンが機能クロマチンもしくは核酸の大量を含む副細胞区層に対し てピオチン結合性質から独立した様式で強固に 結合することは報告されている(M. II. Hoggeness, Stain Technol., 52, 165,

1977; M. H. Hoggeness & LO J. F. Ash,

ピオチン機模査子検出に対する故も望ましい 蛋白質は単一特定ラビットIgG,アンビチオ チン免疫グロブリンである。との化合物は前述 OISK (M. Berger, Method in Enzymology, 62,319 「1979」)、ピオチンとウン科血清ア ルブミン変性ピオチンによって免疫化されたラ ・ビットによって震撃せられ、そして観和性クロ マトグラフによって精製せられる。免疫グロブ リンーハプテンの会合定数はアビデンービオチ ン錯体に対してよりも可成り低い Kassn(10<sup>5</sup> から 1010 ) 値を有するけれども、それらはア ビヂンーイミノピオチン錯体で観察される値と 路等しい。更にアンチーピオチン抗体はもしあ ったとしても抗体とクロマチン物質との非特定 結合は催かしか 起らないので生体内原位置交配 による染色体上の特定ポリヌクレオチド連鎖の 検出において非常に有用であることが証明され ている。

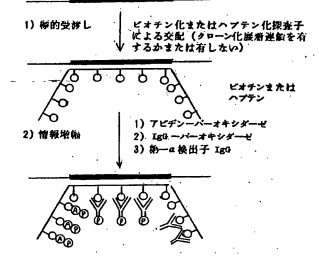
本発明の変性ポリヌクレオチドは交配探査子

一本の糸(5kbに対して全体で1250)におけるすべてのチミデン残法がピオチン化ヌクレオチドによって置き換えられる例えばMVPUP DNAのようなDNA複合体においては、該Tmは微換されていない対照のそれよりも小

図示される。

生体内原位散静もしくは北方/南方交配方法による 探査子検出に対する一般的原案

#### 坑探査子迎顧



3) 検 出

- 1) 不希性ペーオキシダーゼ生成物: DAB
- 2) 抗体サンドイッチ寸法

さくたった5℃である。各々の塩基対が一つのbio-dUMP残廃を含んでいるポリd(A-bioU)のT mはポリd(A-T)対照よりも低い 1 5℃であるけれども、変性および間復の両方の間に観察せられる協調性の度合および紫外線吸収性の範囲は該二つのポリマーに対するものと同じである。BNA 複合体とDNA/BNA交配体の平行分析はこれらのT mの値がポリマーのビオチン含有量の増加にともなってまた減少すると言うことを示している。しかしながらビオチン分子の実質的な数がポリマーの交配特性を顕著に変えることなく導入されることが出来るととは明らかである。

これらの結果はビオチン置換ポリヌクレオチドが染色体・固定細胞において特定のポリヌクレオチド連鎖を検出および/または位置決めするための架査子として用いられ得るのであろうととを強く示唆するものである。ビオチン置換探査子を検出するための一般的な原案は以下に

この一般的な図は遺伝子地図(細胞遺伝学的) かよび再結合 DNA 手法に対して用いられた手順 のみを説明するものである。しかしながら臨床試 料にかけるパクテリア・ウイルス・歯,もしくは 寄生源の核酸連鎖の検出に対してそれは同様都合 よく適用され得、そしてこれは放射性同位元素の 使用に依存しない臨床診断に対する有力な新らし い方法の基礎を形成する。

ビオチンの検出に対する免疫学的および組織化学的方法は該基礎的方法が生体内交配の遺伝子地図を作成する迅速な方法および汚染交配方法による特定核酸連鎖の検出のための非放射能性手順のために使用可能であることを示している。用途は新らしい臨床診断手順の開発におけるこの手法からなるものである。

との方法を用いれば、特定デオキンリポ核酸またはリポ核酸分子、特に例えばパクテリア, 選, ウイルス, イーストもしくは哺乳類から誘導され

特別四57-209297 (30)

る分子の存在を測定するでとが可能である。これ は患者もしくはその他の被検体における核酸含有 病因の順次の診断を可能ならしめる。

更に抗体耐性を測定することはバクテリアのスクリーニングに対する方法を提供する。かくして、例えば、ストレブトコッカス ピオグネスもしくはネイセリス メニンギデディスにおけるベニシリン耐性、スタフィロコッカス アウレウス・カンヂダ アルピカンス・ブシュードモナス アエルギノザ,ストレブトコッカス ピオグネシスもしくはネイセリア ゴノロエアエにおけるテトラサイクリン耐性、およびミコバクテリウム テュバキュロシスにおけるアミノグリコンド耐性は測定されることが出来るのである。

とれらの方法においては、生物もしくはその抗生物質耐性を特徴づける核酸連鎖と対をなす。そして更に本発明による変性核酸の一つもしくはそれ以上を含むポリスクレオチドが開製される。このポリスクレオチドは 精 査 下において生物

体細胞遺伝の手法を主として含む冗長な時間を消 い頃位置! 費する仕事であった。生体内交配は例えばドロソ フィラのような染色体ポリテン化を受ける種にお いて、一重複写遺伝子連鎖の地図を作成するため には首尾よく用いられて来たけれども、大部分の より高度な真生核染色体における特有の連鎖遺伝 子の検出は例え不可能ではないにしても標準交配 方法を用いては著るしく困難であった。非常に高 **腱に特定されている放射性のポリヌクレオチド換** 査子が交配位置の自動放射能配録位置決めを容易 にするための必要性はまた探査子の急速な放射性 分解と、銀粒状化酸物の背後ノイズにおける付随 的な増加を招来する。低度から中度の特定放射性 を有する交配探査子の使用は例えばリポゾーム RNA 遺伝子もしくは南風 DNA のような多重複 写連鎖を検出する場合でさえも、多くの日数もし くは週にわたる曝露時間を必要とする。再結合 DNA 手法は真生核細胞中に見出される殆んどす べての一重複写連鎖の分子クローン化を実行可能 しているから、かようなクローン化された遺伝的

から得られた核酸によって交配される。交配のた めの欠陥は生物もしくは耐性特性の不在を示す。

交配された核酸複合体はそれから該複合体と検 出可能な部分を担持する適当なポリペプチドとの 錯体を形成し、そして適当な検出手法を使用して 該錯体の存在を検出するととによって識別される。 陽性検出は錯体,複合体,そしてそれ故に関心の ある核像連鎖が存在するととを示す。

この方法は例えばサラセミアおよび鎌状細胞貧血症のような遺伝的不調の診断に拡張され得る。 その存在もしくは不存在が眩不調と関連している (サラセミアの場合)デオキシリポヌクレオチド 酸遺伝子連鎖は適当な検出可能なポリヌクレオチドによる錯体形成に基づく本発明によるポリヌク レオチド探査子との下記の交配によって検出されることが出来る。

遺伝子の地図を作成することもしくは染色体上 の特定の位置に対するこれらの転写は細胞融合や

断片の染色体起原の地図を作成するための迅速な そして鋭敏な方法を有することは非常に有益なことである。

変性メクレオチドは放射性同位元素の使用を回 避する生体内原位置交配による遺伝子地図の作成 ·· 化おいて用いられるであろう。 この手順は DNA 探査子の中へニック転換によって酵菜的に収入れ られ得るピオチンを含むチミヂン類似物を利用す る。生体内原位置交配の後、ビオチン分子はイギリ されたラピットアンチーピオチン抗体の親和力の ための抗原として役立つ。フルオレセイン誤歳付 されたヒツジのアンチーラピット IgG と共に形 成される免疫優光抗体サンドイッチは緑ー貴パン ドとしてクローン化された遺伝子連鎖の迅速なそ して明確な細胞遺伝学的位置決めを準備する。と の方法は生体内原位置遺伝子位置決めの通常の自 動放射能配録方法に比してより少ない背後ノイズ、 パンド間の分解能力の向上,採査子交配の位置測 定に要する時間の短縮、そして化学的に安定なダ

特別昭57-209297 (31)

配探査子という四つの主な利点を提供する。この 方法はドロソフィラ ミラノガスターのポリテン 染色体およびマウス中期染色体上の衛星 DNA に おける反復されたそして独特を DNA 連鎖の位置 決めに対して貧尾よく適用されて来た。

かくしてポリテン染色体が生体内原位値遺伝子地図作成に対する間接的免疫優光性によって検出されるのであるが、本発明による変性ネクレオチドを用いた探査子の効能を証明するための試験システムとして用いられることが出来ると云うことは見出されている。 酸探査子は例えば約5から約22キロペースの範囲の大きさの挿入によるがラスミドペクトルの中におけるクローン化されたtRNA遺伝子のようなオットーシュミットおよびディーターゼルから得られたクローン化ドロソフィラ連鎖の変種を含んでいた。とれらクローンの多くのものは既に放射性同位元素を用いた通常の生体内原位値交配方法によってドロソフィラ 染色体地図上に特有なパンドを割当てられている。

夫々 5kb と 22kb 挿入を含むプラスミド pBR 17D と pPW 539 がこの方法によって交配された時、交配のパターンは広がりから広がりへ再現され、そして与えられたスライド上に染色体拡がりの 9 0 多以上が明瞭に観察されることが見出された。

クローン化されている懺換可能要素 PAC 104 はドロソフィラゲノムに沿って多くの位置に地図 を形成するものとして知られている。この探査子 の生体内原位置交配によって得られた自動放射能 配録と整光写真の比較はこの方法の大きな利点, 即ち鉄粒の拡放地域が自動放射能記録上に現われ る所に二重または一連のバンドが免疫螢光標識付 けによって歳別出来るということを示す。

この方法の他の値ちに明らかな利点は間接免疫 螢光によってなされるべき遺伝子指定に必要とさ れる時間における者じるしい短縮である。特定パ ンドに対する DNA 断片の指定は 6 時間の交配の

DNA 探査子はBio-dUTPの存在下において ニック転換せしめられた。 時々 <sup>3</sup>HdATP および /または<sup>3</sup>HdCTP が該ニック転換反応混合液中に 含まれた。 このことは単一染色体広がり上の連鎖 の自動放射能配録的および免疫螢光的の双方の位 置決めを可能にする。生体内原位置交配はM. L. Pardue, #IVJ. G. Gall, Method in Cell Biol ., 10,1(1975)中に記載され たと同様に遂行された。交配されていない探査子 を除去するための最後の2×SSC 洗滌の後、ス ライドは PBS (燐酸で緩衝化された塩類)です ゝがれ、そして PBS および 10 mg/ml BSA中 の25 µg/ml ラピットアンチーピオチンと共化 37℃ 2~16 時間養生された。これにつづいて 酸スライドはFITC模様付けされたヒッジアンチ ーラピット IgG (Miles Laboratories ... PBS および10 mg/ml BSA中1:100 に希 状されている)と共に1~4時間養生された。エ パンス ブルーは崖々螢光照明によって染色体を 見るために赤色逆着色剤として必要とせられる。

範囲でなされることが出来る。とれは自動放射能 記録聯び方法に必要とされる数日間もしくは数適 間と比べれば明らかである。この要因は分解能の 向上と合わせて間接免疫量光によって検出される 変性ヌクレオチドの使用をこれより従前の方法に 比して直接より選ましいものとしているのである。

この免疫学的方法はまた衛星 DNA がマウス中期染色体の動原体領域の地図を作成したところの哺乳類染色体を動かすことが示されている。 該結果はヒトおよびその他の哺乳類からの染色体中の単一被写(独特)連鎖のための単一遺伝子地図作成手順の開発に対する基礎を提供する。かような手順は染色体の遺伝的構成についての我々の理解を極めて容易にしそして臨床細胞遺伝的診断をより迅速かつ実際化するのである。

染色体拡がりがラビットアンチービオチンIgG と共に交配の後に在目される単一段階<sup>™</sup> 抗体サン ドイッチ<sup>™</sup> 方法は成功はするであろうが、この原

案は明確な遺伝子指定のために充分な優光を発し ない。しかしながら、Lamm等(1972),Wofsy 等(1974)によって記述された。ハブテン-抗体 サンドイッチ手法 "を用いることによってより強 力な螢光的信号が得られるととが出来る。との手 順においては第一次抗体,我々の場合は単一種的。 即ちラピット アンチーピオチン IgG は望まし くは免疫グロブリンが一つの抗原規和性カラム (ピオチンーセファローズTM)に結びついてい る間に例えば2,4~ジニトロフルオロペンゼン のようなハブテン化試楽によって化学的に変性さ れる。15~20だけのハプテン(DNP)グルー ブが親和性もしくは特性を抱束しているその抗原 を減少するととなくして第一次抗体に結合される ととが出来る(Wallace およびWofsy, 1979)。 該試験試料の第一次抗体処理に続いて螢光標識付 けされたアンテー IgG よりもむしろ螢光碳歳付 けされたアンチーハブテン IgG 抗体と共に発生 が行われるならば、螢光信号における5から7倍 の増加が得られることが出来る。また単一個的ギ

点はハプテン- IgG 相互作用の会合常数が10<sup>7</sup> から10<sup>10</sup> であるのに対してピオチンに対するそれの親和性はKassn = 10<sup>15</sup> であることである。 迅速な反応速度と美大な親和性はピオチン化された探査子の位置決めに要する時間が免疫学的試薬における時間単位に対してストレプト アピヂンにおいては分単位になることであろう。

ストレブト アビデン検出システムの最初の評価は現在進行中である。ビオチン化 DNA 探査子と交配されたポリテン染色体はストレブトアビデンと共に養生せられ、次いでビオチンシよび FITC (FITC, ビオチン化-BSA)で二重に 標識付けされたウシ血清アルブミンと共に後養生されるであろう。四つのストレブトアビデン副単位のうちの只一つだけが各々のビオチン化 DNA 位置の結合の中に含まれるととが可能であると思われるから、一つの機嫌付された BSA 分子が散 カトレブトアビデン-ビオチン化ヌクレオチド 館 4のうちの残存する三つの非共役副単位の各々と

特別昭57-209297 (32)
ニアピック アンチーDNP I g G が利用出来るので、我々はこの第二次抗体をピオチンでへプテン I g G 集団、DNP - 標識付けされたアンチーピオチン I g G とピオチン標識付けされたアンチーピオチン I g G とピオチン標識付けされたアンチーDNP I g G とピオチン標識付けされたアンチーDNP I g G と を作ることが出来る。もしこれらがハプテンー抗体サンドイッチを行なうために交互に用いられ、そしてそれから多くの哺乳動物種からの I g G 分子に固有的に結びついているスタフィロコッカスアウレクスからの優先標識付けされた蛋白質 A に従がわれるならば、それは付随の有用性と共に第一次抗体信号の莫大次増幅を結果として生ずる。

ストレプトミセス アピデンからの蛋白質ストレプトアピデンは結合された可視化システム [ 例 えば登光探査子(上)もしくは組織化学試楽(下) 〕を交配されたピオチン含有ポリヌ クレオチドの位置に対して固有的に指向を行なりための乗物として可能性ある過択物である。アンチーピオチン IgG に対してストレプトアピデンが優る一つの

結合することが出来る可能性を有する。との単一 ストレプトアピデン+ FITC, ピオテン化 BSA からの螢光信号は先に述べた基礎の、抗体サンド イッテ方法 『を用いて対照と比較されるであろう。

もし、抗体サンドイッチ。とストレプトアビデン+FITC、ビオチン化BSA検出強度が比較出来るを与ば、ストレプトアビデン+FITC、ビオチン化-BSAシステムは多重。ハプテンー抗体サンドイッチ。方法と匹敵する様式で単一複写の複写感度に迄高めることが企てられ得る。BSA上のビオチン基のいくらかのものはストレプトアビデンの第二層は充分を信号が得られるまで付加されることが出来る。例えばもし第二層において凡二つのストレプトアビデンプロモーターが第一層BSAの各々と結合しそしてこれらストレプトアビデンプロモーターの各々が三つのFITC-ビオチン化BSA分子と結合するならば、第二層強度は第一層からのそれの二倍になり、第

特開昭57-209297 (33)

三層に対しては化学量論的に結合している類似物と共に優光強度は第一層のそれの 12 倍になり、 それ故に全強度は引鋭いて加えられる層と共に急速に増加するであろう。

結び付けられている警光物質とピオチン探査子の量を最大にするためにBSAよりもむしろ甲状腺グロブリンのような大きな担体蛋白質が用いられる計画がある。ピオチン探査子と担体蛋白質をの間のより長い結合領手を用いることはまた必要であるう。より長い結合領手はピオチン化ですといれた。それでであるり後のができない。とれた変光性はないのができない。そのような変異大にする。たのはは、であるり後続の層におけるストレブトンでに、適当な対域は軽光探査子とピオチンを有する担体蛋白質の置換は軽解性および/または非特定結合問題を生じない。

ストレプトアピデンー担体配達システムはその

杖楽を用いる♥ ハブテン−抗体サンドイッチ #手 **法において、またパーオキシダーゼの場合はパー** オキンダーゼ炭水化物部分をアルデヒドに酸化し そしてとれらの残渣を所望の蛋白質の(-アミノ 基と結合することによって螢光探査子の代りに最 終的な抗体に結合せしめられ得る。ストレプトア ピデンーピオテン化担体蛋白質方法に対しては、 それと結合されるピオテン基を有する酵素は螢光 的にピオテン化された担体システムを置き代える ととが出来た。交互に弦欝素はピオテン化された BSAもしくは甲状腺グロブリンを用いて先の層 の中化形成されたストレプトアピヂン位置の増幅。 をともなってヒオチンによってストレプトアビデ ンの最後の層に結合され得た。我々は必要な組織 化学的試案および生体内原位置交配を背後問題な くして可視化するための適当な基質/不溶解生成 物結合体の開発に関もなく着手するであろう。信 号増幅に対する組織化学的研究はそれ故に1981 年の夏に試験の準備がなされるべきである。

ù

配達速度に加えて免疫禁光方式と比べて二つの重 大な利点を有する。第一に、只二つの蛋白質成分 が増形成に必要とされるのみである。第二に、只 一つの担体蛋白質が変性のために必要でありそし てそれは官能性を維持する必要がなくまたはピオ ケン基と同程度の長さの全構造形態でさえもスト レプトアビデンに接近し得る。

交配された探査子を可視化するための養光方法の一つの選択されたものは例えばパーオキンダーゼ、βーガラクトシダーゼのアルカリホスファターゼのような酵素を可溶性基質を不溶性着色沈軟物に酵素的に転換するととが光緻微鏡で可視化せしめられ得る交配位置に指向することである。この手法の重要な利点は組織化学的方法が螢光検出よりも10から100倍以上敏感であることである。加りるに、着色沈穀物は広範囲にわたる光環域によっても色があせず、かくして螢光光顕微鏡検査の一般的な欠点を回避するものである。これら酵素は例えばグルタルアルデヒドのよりな二官能性

接光の非常に低いレベルを検出および/または 推定することはレーザおよび光増感剤からなる現 在用いられている像増強物もしくはシステムを用 いることによって可能である。これらの方法は個 々の光子のレベル程度に低い光の検出を可能なら しめる。像の例えば各々の映写像である各々の点 が目的物の点によって発せられる光子の数に厳む に比例する適当なディックル処理システムによっ て、像が形成されることが出来る。この種のシス テムもしくは細胞の全部もしくは一部がレーザ光 般通り過ぎて施動する流動システムを用いて、100 から目視で検出され得る1000以上までの間の因 子からの養光物質に対する検出感度増強が得られ ることが出来る。この増強は単一複写遺伝子の要 光を検出するに充分である。

望ましい変性において、アリルアミン結合領手 を介してビリミデン環のC-5位置に共有的に結 合されているピオテン分子を含む d UTP および UTP 類似物は合成されている。 これらピオテン 化-ヌクレオチドは試験管内でのDNA および RNA ポリメラーゼの種々のものに対する効果的 な基質である。ビオチン酸換体の低レベル(50 分子もしくはそれ以下/キロペース)を含んでいる DNA は健換されていない対照 DNA のそれか ら区別することの出来ない変性、再合同、そして 交配特性を有する。

かくして本発明はまた染色体核型形成の方法を 提供する。この方法においては、変性されたポリ ヌクレオチドが既知の遺伝子に相当しそして変性 ヌクレオチドを含む変性ポリヌクレオチドが調製 される。これらヌクレオチドは染色体デオキシリ ポ核酸と交配せられ、生じた複合体は適当を條件 下において適当なポリペプチドと接触せしめられ、 錯体を形成する。放ポリヌクレオチドは検出可能 な部分を含み、それ故に酸錯体の位置は制定が可 能でありそして固有な遺伝子の位置はそれによっ て固定される。

本発明の他の実施例はウラシル塩基のいくらか

核酸と対をなすポリヌクレオチドの調製によって 診断され得る。かくして交配複合体の交配をよび 検出は腫瘍細胞の検出のための方法を提供する。

以下の実施例は本発明の種々の様相を説明する ためのものであるが、「特許請求の範囲」中に記 歌されるよりも本発明の技術的範囲をより詳細に 如何なる方法においても制限する意図を有するも のではない。

実施例1 および2

ビオチン化ー UTP とビオテン化-d UTPの 合成

(a)水銀化ヌクレオチドの調製

UTP (570mg, 1.0ミリモル) もしくは dUTP (554mg, 1.0ミリモル)が Q1 M酢酸 ソーダバッファーpH 6.0の100ml 将解されそ して酢酸水銀(1.59gm, 5.0 ミリモル)が添加 特別昭57-209297 (34) が変性されて探査子を含むポリリを用いるポリム 含有連鎖の検出を含む。更に他の実施例ではエ, アヤよびェのうちの二づが反応せしめられて環状 部分



を形成する環状変性メクレオテドを含む。

とのような環状変性メクレオテドはそれから癌 もしくは重傷細胞を検出する方法として順次に用 いられる細胞表面上のホルモン受入れ位置の識別 のために用いられる。

単夜に、腫瘍細胞は本発明によって変性され、 例えばα-胎児蛋白質もしくは低胚種抗原のよう なポリペプチドの生成に関連するデオキシリポ核 酸遺伝子連鎖から合成され、その存在が特定の腫 傷細胞に対する診断に役立つメッセンジャーリポ

された。 政密液は 50 ℃で 4時間加熱せられ、そ れから氷上で冷却された。塩化リテウム(392mg, 9.0 ミリモル)が添加せられそして政府故は酢酸 エチルの等量によって6回抽出せられて過剰の HgCl, を除去された。政抽出過程の効率は4,4-ピス(ジメテルアミノ)-チオペンソフェノンを \*用いて有機層中の水銀イオン鏝旋を測定すること によって監視された(A.N. Christoper, Analyst , 94,392 ( 1969) ) o Dale 等 ( R. M. K. Dale , D. C. Ward , D. C. Livingston . > 1 C E. Martin , Nudele · Acid Res. 2,915 (1975]) によって述べ られているよりに水性酢液の一部分をとってそれ をヨウ素化し、その後分光分析を行なりことによ って側定せられたヌクレオチド水鉄化の程度は通 常90から100%までの間であった。水性層中の 該ヌクレオテド生成物は酢酸エチル抽出の間に繊 々捌るようにたるのであるが、水冷エメノールの 3 倍量の抵加により沈毅せられそして遠心分離に よって集められた。北峻物は冷絶エタノールで二

特開昭57-209297 (35)

回、エチルエーテルで一回洗練せられ、そしてそれから風乾せられた。かくして調製せられた水銀 化ヌクレオチドは更なる精製を行なうことなくし てアリルアミン-ヌクレオチドの合成に用いられる。

(b)アリルナミンー dUTP およびアリルアミンー UTP の合成

水銀化×クレオチド(政階 a の) はpH 50の 0.1 M酢酸ソーダパッファー中に溶解せられそして20ミリモル(267nm で 2000 D/ml) に調節された。水性酢酸中の酢酸アリルアミンの新らしい20モル溶液が 1.5ml のアリルアミン (133ミリモル)を8.5mlの水冷 4 M酢酸にゆっくり添加することによって調製せられた。中和されたアリルアミンストックの3ml(6.0ミリモル) たなカンオチド溶液の25ml(0.5ミリモル) に添加された。4ml の水中に溶解されたK2PdCl4(163mg,0.5ミリモル)の一つのスクレオチド相当量が添加せられて反応が開始された。パラデ

ての逆層 - HPLC クロマトグラフィーによって ・行われた。5(8-アミノプロペン-1-イル) **ウリデン(ウリデンのアリルアミンアダクト)の** - 5′-トリホスフェイトが紋 HPLC カラムから洗 出されるべき最後の部分でありそしてとれらはい まだ特性付けされていないけれども三種の実験物 から明確に分離せられた。これらヌクレオチドは プロトロ NMR 元素分析によって〔AA-dUTP (C12 H16 N3 O14 P3 Na4 - 1 H2O ):理論 值, C, 22. 91; H, 2.88; N, 6.68; P, 14.77. 模拠値, C. 2310; H, 285; N. 649; P, 1 4.7 5. AA-UTP ( C12 H16 N3 O15 P3 Na4 - 4H<sub>2</sub>O ):理論値,C 20.61; H. 3.46; N, 6.01; P.138. 根製鉱 C, 2067; H, 4.11; N. 539; P. 1354 ] であるとスペクトル的にそ してクロマトグラフ的に特徴付けられた。

(c)AA-dUTPまたはAA-UTP のピオテン化 ピオチン化-N-ハイドロキシサクシミドエス テル(NHSB) は前述したように(H.

ウム塩(アルファーペントロン)の袋加において、 反応容器の壁面に生する金属(Hg および Pd ) **沈積物によって溶液は次第に黒色に変化した。18** ~ 2 4 時間室温に放置した後、鞍反応混合物は 0.45 mm 膜フィルター (ナルゲン)を通して残存 する金属沈蒙物の殆んどを除去した。 眩費色戸液 は5倍に希釈せられ DEAE - セファデックス TMA-25 ( Pharmacia )の 100 ml カラム に適用された。 pH 5.0 の 0.1 M酢酸ソーダの1 カラム容量による洗絵の後、該生成物はpH B~ 9 の酢酸ソーダもしくは pH7.5 の重炭酸トリエ チルアンモニウム塩のいづれかの1 【 観型勾配 (0.1~0.6モル)を用いて流出せしめられた。所 望の生成物は 0.30 と0.35 M 塩の間に流出する 主UV吸収部分中に存在した。 スペクトル分析は とのピークが扱らかの生成物を含んでいることを 示し、最終的な精製はpH 3.3 の 0.5 M NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> パッファー(分析的分離)もしくは pH 4.3 の 0.5 M酢酸トリエチルアンモニウム(予備分離)のい づれかを用いて Partiall - ODS 2のカラム上

Heitsmann ≯LUF. M. Richards, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 71, 3537(1974)), ピオチン(Sigma)から調製せられた。AA dUTP・H2O(63mg, Q1ミリモル)もしくは AA-UTP・4H2O ( 70mg, Q1ミルモル)が pH &5 の Q1 Mホウ酸ソーダパッファーの20ml 中に箝算せられ、そしてジメチルフォルムアルデ ヒドの2ml 中に溶解せられたNHSB(34.1mg, Q1 ミリモル)が添加された。反応混合物は4時 間窩具に放置されそしてそれからpH7.5の 0.1 MTBAB によって予備平衡化されているDEAE ・・・セファデックスTMA - 25 の30 ml カラム 上に直接負荷された。放力ラムはTEAB の400 ml 線型勾配( Q+~Q9M) によって流出された。 0.55 と 0.65M TEAB 間に流出したヒオチン 化-dUTP もしくはピオチン化-UTP を含む 区面はメタノール存在下でロータリーエパポレー ションによって脱塩せられそして水に再格解され た。時々若干傷った溶液が得られた。ある種の TEAB 辞版中の実施物の故であるとの得りは

特別昭57-209297 (36)

0.45mmフィルターを通して河過することによって除去された。長期間の貯蔵に対しては、放文クレオチドはDowex TM 50(Na<sup>+</sup>型)の存在中で 放落板を短時間提拌することによってソーダ塩に 変換された。河通の後、放 スタレオチドは冷エタノールの3倍量の添加によって沈酸せしめられ、エチルエーテルで洗剤せられ、 水酸化ソーダベレット上で真空乾燥せられ、 そして - 20でデシケーター中にて貯蔵された。 直接の使用に対して は、飲 スクレオチド溶液は p H 7.5のトリスー HC1中に 20m M とされそして最終スクレオチド濃度 を5 m M に関節される。ストック溶液は - 20 で にて凍納貯蔵される。

鉄 bio-dUTP および bio-UTP 生成物の元素分析は次の結果を得る。Bio-dUTP (C<sub>22</sub> H<sub>30</sub> N<sub>5</sub> O<sub>18</sub> P<sub>3</sub> S<sub>1</sub> Na<sub>4</sub> ・ 1 H<sub>2</sub>O ) 理論値:C, 29.80 : H, 3.38: N, 7.89: P, 10.47: S. 3.61. 根拠値:C, 30.14 H, 3.22: N, 7.63: P, 10.31: S, 3.70. Bio-UTP (C<sub>22</sub> H<sub>30</sub> N<sub>5</sub> O<sub>19</sub> P<sub>3</sub> S<sub>1</sub> Na<sub>4</sub> ・ 3 H<sub>2</sub>O ): 理論値:C,29.15

CTP と dCTPは本質的には実施例 1 に記述し たように(a)水銀化され、(b)アリルアミンと反応せ られ、(c) NHS - ビオチンでビオチン化された。 CTP( 56.3 mg , Q1ミリモル) もしくは dCTP (591mg,01ミリモル)がpH50の01M 酢酸ソーダパッファーの20 ml 中に溶解せられ そして酢酸水銀(0.159 gm , 0.5ミリモル)が添 加された。 蔵溶液は 50℃ で 4,5 時間加熱せられ それから氷上で冷却せられた。 塩化リチウム ( 39.2 mg , 0.9 ミリモル)が添加せられそして酸 溶液は酢酸エチルで6回抽出せられた。水性層中 の該ヌクレオチド生成物は冷エタノールの 3 倍量 の蘇加によって沈蒙せられ、眩沈蒙物は純エタノ ール・エチルエーテルで洗滌せられ、ぞしてそれ から乾燥せられた。とれら生成物は夫々AA-CTP およびAA-dCTP の合成のために更なる精 **契を行なりことなくして用いられた。肢水銀化×** クレオチドは pH 5.0 の 0.1 M酢酸ソーダバッファ 一の中に溶解せられそして 10 mM ( 275 nm にお いて 92 OD/ml) の機度に調節せられた。 20 M

; H, 319; N, 7.45; P, 9.89; S, 3.41. 根热值; C, 28.76; H, 3.35; N, 7.68; P, 9.81; S, 3.32.

PH 7.5 にかけるblo - dUTPとblo - UTPのスペクトル性質( \lambda max, 289 nm ( = 7,100); \lambda min, 262 nm ( = 4,300) ] はビリミデン環と共役する一つの外環二重結合の存在を反映している。エタノール性健酸中のP-ジメテルアミノシンナムアルデヒドで処理するピオテン定量分析に用いられる方法(D.B. McCormiek およびJ.A. Roth, Anal. Biochem., 34,326,1970)を行なった時、これらヌクレオテドはまた強い陽性反応を示す。しかしながら、これらはもはやAA-dUTPおよびAA-UTP出発物質の特徴的反応であるニンヒドリン反応を示さない。

実施例3かよび4

ピオチン化-CTPとピオチン化 - dCTPの合成

節酸アリルアミンストック (実施例 ) に述べたと 同様に調製せられた)の Q.6 ml (1.2 ミリモル) が×クレオチド溶液(Q.1ミリモル)の 10 ml に 能加せられ次いで 1.0 ml の H20 に溶解せられた スクレオテド溶液(Q1ミリモル) K2PdC14( 32.6 mg , 0.1 ミリモル)が添加された。 室温で ...... 2 4 時間放催した後、該溶液は 0.45mm 膜を通し て戸道を行ない金属沈蔵物を除去した。 餃沢液は 5倍に希釈されそしてpH7.5の50 mM TEAB によって予備平衡化された DEAE - セファデック スA-25の50 mlカラム上に負荷された。 鮫ヌ クレオテド生成物は pH 7.5 の 500 ml 線型勾配 ( 0.05~0.6 M ) の応力によって分別された。所 図の生成物は-0.28 と 0.38 M 塩の間に流出する主 U V吸収部分中に存在した。集められた試料はロ ータリーエパポレーションによって脱塩せられ、 pH 4.2 に 0.5 M酢酸トリエチルアンモニウム中に 港解され、そして最終的な精製は 0.5 M 酢酸トリ エチルアンモニウムを焼出液として用いて Partiail ODS - 2のカラム上でHPLCクロマ

特別昭57-209297 (37)

トグラフを行うととによって達成せられた。 選当 な区画が集められ凍結真空乾燥せられ、そして生 成物はH20中に容解せられた。酸ヌクレオテドは Dowex TM 50 (Na 型)の存在において短時間提り 押することによってNa\*塩に変換せられた。 Dowex レジンを除去するための沪退後、ヌクレ オチドは冷エダノールの3倍量の添加によって沈 感せられた。 眩沈嶽物はエーテルで洗滌されそし てそれから風乾せられた。分析結果:AA-dCTP (C<sub>12</sub> H<sub>17</sub> N<sub>4</sub> O<sub>13</sub> P<sub>3</sub> Na<sub>4</sub> · 2 H<sub>2</sub>O); 理論值, C , 22.29; H, 2.63; N. 8.67, P, 14.40.根拠値 C, 22.16; H. 2.89; N. 8.77 ; P, 14.18. AA-CTP ( C12 H17 N4 O14 Na4 · 2H<sub>2</sub>O); 理論値 C, 21.75; H, 2.57; N, 8.46; P, 14.01. 根拠値, C, 22.03; H, 247; N. 8.69; P. 1381; pH 8.0 0 0 1 M # ウ酸塩パッファー中のスペクトル性質, Ama x 301 nm (  $\epsilon = 6.400$  ),  $\lambda \min 271$  nm (  $\epsilon =$ 3,950) \(\lambda\) max 250 nm ( = 9,700). AA-dCTP シよび AA-CTP の双方共に陽性ニ

陰性反応を示す。とれら生成物の更なる構造的特 徴づけは現在進行中である。

実施例5⇒よび6

イミノピオチン化- UTP およびイミノピオチン化- dUTPの合成

イミノビオチンハイドロプロマイトは前述した ようにしてビオチンから調製された(K. Hofmann, D. B. Melville およびV. du Vigneaud, J. Biol. Chem, 141, 207-211, 1941; K. Hofmann およびA. E. Axelrod, Ibid., 187, 29-33, 1950). イミノビオチンのN-ハイド ロキシサクシニミド(NHS) エステルは NHS -ビオテンの合成のために先に記述された原案(H. Heitzmann およびF. M. Richards, Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 71, 5537, 1974)を用いて 調製せられた。実施例1(b部)において詳細に 説明されたようにしてAA-UTP(7.0 mg, 0.01 ンヒドリン試験を示した。

AA-CTP (6.6 mg, 0.01ミリモル) もしくは AA-dCTP ( 6.4mg , 0.01 ミリモル) が pH & 5 の Q. 1 M ホウ酸ソーダパッファーの 5 ml 中に溶解 せられ、そしてジメチルホルムアミドのQ2ml中 に溶解せられている NHS -ピオチン(34mg. Q.Q1ミリモル )が低加された。室裏で4時間放 世後、波武科は pH 7.5の TEABの 150 ml 線型 勾配( 0.1~0.9M)を流出液として用いてDEAE - セファデックスA - 25の10ml カラム上でク ロマトグラフにかけられた。 0.50 と 0.60 M TEAB間に焼出したピオチン化- CTP もしくは ピオチン化 - dCTPを含む区面は集められ、ロー メリーエパポレーションによって脱塩せられ、そ して pH 7.5 の 0.02 M トリスー塩酸パッファー中 で5mM の最終機度に調節された後、-20でで凍 結された。 該生成物はエタノール性強酸中にて p ージメチルアミノシンナムアルデヒドによってピ オチンに対する強い陽性反応を示すが、ニンヒド リンによるスプレー時には第一級アミンに対する

ミリモル)もしくはAA-dUTP(6.3mg,0.01 ミリモル)が調製せられ pH & 5 の 0.1 M ホウ酸ソ ーダパッファーの 5 ml中に溶解せられ、ジメチル ホルムアミドの 0.5 ml中に溶解せられた NHS -イミノピオチン(15mg,001ミリモル)が添 加された。 眩反応混合物は室温で 1.2 時間放置さ れそしてそれから pH 7.5 の 0.05 M TEAB で予備 平衡化された DEAE -セファデックスA-25の ・10㎡カラム上に直接負荷された。 該カラムは・ TEABの150ml 線型勾配(0.05~0.6M)によ って流出された。 Q35 と Q40M TEAB 間に流出 したイミノピオチン - UTP もしくはイミノピオ チソー dUTPを含む区面はメタノール存在におけ るロータリーエパポレーションによって脱塩せら れ、HoO中に海解せられた。アリルアミンーヌク レオチドアダクトの少量を不納分として含む餃生 成物はニンヒドリン試験において弱い陽性を示し た。最終的な精製はアピデンーセファローズ上の 親和性クロマトグラフィーによって行われた。 pH & 5 のホウ酸ソーダパッファー中にて Q.1 M

にせられた不純生成物の区面はアピジンーセファローズの5miカラムに適用されそして同じパッファーの25ml によって洗滌せられた。カラムはそれからpH4.0の50mM 酢酸アンモニウムで洗滌せられ、それは鋭いピータで所望のイミノビオチンーヌクレオチド生成物を流出した。該ヌクレオチドは冷エタノールの3倍量の添加によって洗燥せられ、水酸化ソーダペレット上で美空乾燥せられ、一20℃のデシケーター中で保存せられた。生成物はスペクトルおよびクロマトグラフ的性質のみならず元素分析によっても特徴付けられた。

実施例7.および8

NAGE -UTP およびNAGE - dUTPの合成

アリル (3-アミノー2-ハイドロキシー) プロピルエーテル . NAGEと省略されるが、アリルグリンジルエーテル (Age) (Aldrich

Q1-0.6 M) を用いてDEAE-セファデックスA - 25のカラム上にクロマトグラフされた。 UV スペクトルとPartial 10DS-2上の特徴的な HPLC流出様相によって判定せられるのであるが、 所望の生成物を含む区面は集められ、希釈せられ 、そして更に pH 8.5の重炭酸アンモニウムの浅薄 <sup>゜</sup>勾配( 0.1~0.5M) を用いたDEAE – セファデッ クス上での再クロマトグラフィーによって精製せ られた。これらの條件下において、放NAGE dUTP(またはNAGE - UTP)の大部分が残存す る不純物からきれいに分離されることが出来た。 ヌクレオチドが凍結真空乾燥されそしてDoO中に 再格解されたのみにプロトン NMR スペクトルが との精製の段階で得られた。元素分析に対して、 **数生成物はソーダ塩型に変換された。典型的な分** 析結果は次の通り: Nage - dUTP (C15 H22 N<sub>3</sub> O<sub>16</sub> P<sub>3</sub> Na<sub>4</sub> · 2 H<sub>2</sub>O), 理論值, C, 24.99; H, 3.63; N, 5.83; P, 12.88. 极热 值. C. 2539; H. 371; N. 563; P.1288

特別昭57-209297 (38)

Chemical Co. から得られた)から調製せられ たo Ago ( 84ミリモル ) の 10 ml が 9 M水酸化 アンモニウムの50mlにゆっくり(蒸気よけァー ト中にて)添加されそして該混合物は6時間室温 で放置せしめられた。 過剰のアンモニアが減圧下 ロータリーエパポレーションによって除去せられ て粘ちょうた黄色油を得た。プロトン NMR によ るとの生成物の分析はそれが要求せられる構造を 有しているととを示した。5-水銀-dUTP(0.1 ミリモル)もしくは5 - 水銀 - UTP ( 0.2ミリ モル)が pH 5.0 の 0.2 M 酢酸ソーダパッファーの 2~4 ml中に溶解され、使用に先立ち pH 5.0 に 酢酸で調節された NAGEの | 6倍モル過剰量が終 加せられた。最終的な反応容量(4.3 および 8.4 ml ) は夫々43および42 mMのヌクレオテト濃 度を有する。 K<sub>2</sub>PdC1<sub>4</sub> の一当量(Q 1 もしくは 0.2ミリモル)が反応を開始するために添加せら れた。 宝温で1 8 時間放置の後、数反応混合物は Q45 AmM膜を通して河過せられ、該試料は5倍 に希釈せられ、そして酢酸ソーダの線型勾配 (

突施例 9

標識付けされた DNA 連鎖の用途

#### **【核型分類**

(a) 約100から200 のクローンを人間遺伝子貯蔵率から過ぶ。上記のようにしてそれらを譲越付けし、そして各々のクローンについて可視的にもしくは低光レベルビデオシステムによって交配の位置を決定する。特有な連鎖遺伝子に相当するのでは一つとれた DNA の位置を測定する。中の外色体について幾つかのクローンを得みなや中のクローン化された DNA の位置を測定する。なの外色体について幾つかのクローンを得みる。とれら複雑付けされたクローンの各々は特殊なる。なれらはまた46個の染色体の各々を22個の外色体対の一つもしくはX 染色体もしくは Y 染色体のの一つもしくは X 染色体もして用いられるとして 説別するために結合して用いられ得る。額畿付けされたクローンの一組を染色体と交配せしめることによって、クローンの該組とそれ

らの位置とが可視化され得そして特殊な色で感光を発するであろう。複数付けされたクローンの第一組はそれから使用せられて第二餐光染料と反応せしめられ得る。同様な過程が何回か繰返えされ得る。かくして、もし所望なれば染色体の各々の上に異なったしかし固有な位置にかいて細胞DNAと結び付けられている餐光複識の機組かを有するととが出来る。これら複数は可視的もしくはコンピューター化された自動核型分類のために用いら

れるととが出来た。

(b) 自動核型分類のために、各々の染色体上の複 酸付けた位置の数に相当するスポットの組を見出 すことによって 4 6 個の染色体の各々の大体の位 健はクローンの一組を用いて識別せられ得る。か くして染色体が更なる分析にまで手を拡げるに違 するかどりかを測定することがディジタル化され た像のコンピューター分析によって可能となる。 もしこれらが手を拡げるに適しているならば、各 々の上の碾蔵付けられたスポットの位置かよび分

染色体に対する一つとが用いられ得る。異なった 色であろう該二つの領職の比率を各々の細胞にかいて制定することによって、染色体 2 3 番の異常 数を示す細胞を離別することが可能である。この 手順は低光レベルビデオシステムによるスライド 上で、またはレーザ試活を用いる定動チトメータ ーシステムにおいてのいづれかを用いることが出 一来る。

#### Ⅲ微生物検出および識別

上記のような DNA の固有連鎖の棚職付けは個々のパクテリアの職別と計数を可能にする。 DNA の特殊断片が交配されている個々のパクテリアを職別するために、感度は単一種職付けされた構造が検出される程度でなければならない。 これは低光レベルビデオシステムおよび像のコンピューター総和を用いて、もしくは光像を強化するためのいくらかの他の装置を用いて達成され得る。 進動システムはまたもし感度が充分大きくされるならば用いられ得る。もしスタイド上のパクテリアが

特開昭57-209297 (39) 散によって個々の染色体の各々を戦別することが コンピューター分析を用いて可能となる。

登光スポットが各々の染色体上の固有な位置に 配置され得ると云う事実を用いて、このような様 酸のない場合よりははるかに効果的にマニュアル もしくは自動的な核型分類のいずれかを行なうと とが可能となる。

### Ⅱ遺伝的不調の診断

例えば23番のような特殊な染色体に固有的に結合しているクローンを選択することによって、例え染色体が中期において養縮されていない場合においてすらも細胞中の特殊な染色体の複写の数を数えることが可能である。かくして三倍体染色体21の胎児期の診断のために胎児の細胞が得られた時には診断は例え染色体が中期において養縮されていない場合においてすらもなされ得る。もし必要とあれば、機能の二組、即ち染色体23に対して固有的である一つとそしていくらかの他の

不動化せられるならば、とれらの位置は見出され かような笹光スポットの数は数えられることが出 来る。とれは利用される特殊クローンで交配され 有るDNAを含むこれらパグテリアのすべてを計 数するととを提供するであろう。もしクローンが 特殊な系列もしくはパクテリアに対して固有であ るとして選択されるならば、その系列の生物の数 が数えられ後ろ。加りるに、特殊な遺伝子が識別 されているいかなる抗生物質耐性も抗生物質耐性 遺伝子中に含まれている DNA連 鎖を探査子とし て用いる同様な方法において特徴付けられること が出来る。加りるに、一個またはそれ以上の抗生 物質耐性遺伝子を含んでいる耐性プラスミド化対 して固有的である探査子が用いられ得る。何々の パクテリアに加えて、もしそれらが小さなスポッ ト中に位置付けせられそれ故にスポット中の交配 されたDNAに対して固有を全任光が測定され得 るならば特殊系列のパクテリア細胞の集団が検出 せられそしてそれらの数が定められる。との方法 においては特殊 DNA 連鎖を含んでいる生物の数

## はパクテリアの混合体において固定され得る。

特許出顧人 エール ユニパーシティ



## 第1頁の続き

⑤Int. Cl.<sup>3</sup> 識別記号 庁内整理番号 C 12 R 1/91 G 01 N 33/50 6422—2G 33/54 7906—2G 33/68 6422—2G

⑦発 明 者 ペニナ・アール・ランガー アメリカ合衆国10952ニュー・ ヨーク・モンゼイ・カレツジ・ ロード57

⑦発 明 者 アレグザンダー・エイ・ウオル ドロツプ・ザ・サード アメリカ合衆国22901パージニ ア・シヤーロットビル・ハイド ローリツク・ロード・ディ2663